#### WELTORGANISATION FUR GEISTIGES EIGENTUM

Internationales Büro INTERNATIONALE ANMELDUNG VERÖFFENTLICHT NACH DEM VERTRAG ÜBER DIE INTERNATIONALE ZUSAMMENARBEIT AUF DEM GEBIET DES PATENTWESENS (PCT)

(51) Internationale Patentklassifikation 6:

C12N 15/61, 15/29, 15/62, 15/63, 1/21, C07K 14/415, C12N 9/90, G01N 33/53, C12Q 1/533, A61K 38/52

**A2** 

(11) Internationale Veröffentlichungsnummer: WO 97/05258

(43) Internationales

Veröffentlichungsdatum:

13. Februar 1997 (13.02.97)

(21) Internationales Aktenzeichen:

PCT/AT96/00141

(22) Internationales Anmeldedatum: 2. August 1996 (02.08.96)

(30) Prioritätsdaten:

A 1320/95

2. August 1995 (02.08.95)

AT

(71) Anmelder (für alle Bestimmungsstaaten ausser US): BIOMAY PRODUKTIONS- UND HANDELSGESELLSCHAFT MBH [AT/AT]; Herrenstrasse 2, A-4020 Linz (AT).

(72) Erfinder; und

(75) Erfinder/Anmelder (nur für US): FERREIRA, Fatima [BR/AT]; Würzenberg 35, A-5102 Anthering (AT). RICHTER, Klaus [AT/AT]; Huberbergstrasse 18, A-5162 Obertrum (AT). ENGEL, Edwin [AT/AT]; Karl im Hof Weg 6, A-8773 Kammern (AT). EBNER, Christof [AT/AT]; St. Elisabethplatz 4/13, A-1040 Wien (AT). JILEK, Alexander [AT/AT]; Gruberstrasse 51, A-4020 Linz (AT). RHEINBERGER, Hans-Jörg [LI/AT]; Mascagnigasse 20, A-5020 Salzburg (AT). KRAFT, Dietrich [AT/AT]; Montigasse 1, A-1170 Wien (AT). BREITENBACH, Michael [AT/AT]; Alfred Kubinstrasse 11/11, A-5020 Salzburg (AT).

(74) Anwälte: CASATI, Wilhelm usw.; Amerlingstrasse 8, A-1061 Wien (AT).

(81) Bestimmungsstaaten: AU, CA, JP, NO, US, europäisches Patent (AT, BE, CH, DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE).

#### Veröffentlicht

Ohne internationalen Recherchenbericht und erneut zu veröffentlichen nach Erhalt des Berichts.

(54) Title: RECOMBINANT 60KDA VEGETABLE PANALLERGEN (CO-FACTOR-INDEPENDENT PHOSPHOGLYCERATE MU-TASE; E.C. 5.4.2.1.)

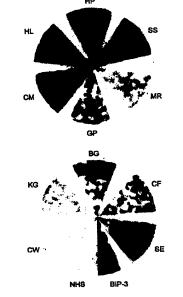
(54) Bezeichnung: REKOMBINANTES 60 KDA PFLANZLICHES PANALLERGEN (KOFAKTOR-UNABHÄNGIGE PHOSPHO-GLYCERATMUTASE; E.C. 5.4.2.1.)

#### (57) Abstract

The description relates to a recombinant DNA molecule which codes a polypeptide antigen property of the co-factor-independent phosphoglycerate mutase (E.C. 5.4.2.1.) of birch, mugwort or timothy grass pollen. This allergen in birch pollen is highly preserved on sequence and antigen property in all plants (but not in animal organisms). The amino acid sequence and the most important B and T-cell epitopes of the molecule are derived and demonstrated. The recombinant allergen was expressed in E. coli and binds the IgE serum of patients who are allergic to tree, grass and weed pollens and various foodstuffs. A monoclonal antibody (BIP 3) specifically bonds to said highly conserved protein from all plants tested. The significance of the co-factorindependent phosphoglycerate mutase (E.C. 5.4.2.1.) derives from the fact that it results in the cross-sensitisation of patients. The recombinant molecule and its partial peptides can be used in diagnostic and therapeutic methods based, for example, on antigen-antibody interaction, mediator release or T-cell reactivity.

#### (57) Zusammenfassung

Wir zeigen ein rekombinantes DNA Molekül, das für ein Polypeptid mit der Antigenität der Kofaktor-unabhängigen Phosphoglyceratmutase (E.C. 5.4.2.1.) des Birken-, Beifußoder Lieschgraspollen kodiert. Dieses Allergen des Birkenpollens ist in Sequenz und Antigenität in allen Pflanzen (aber nicht in tierischen Organismen) hoch konserviert. Die Aminosäuresequenz und die wichtigsten B-Zell- und T-Zell-Epitope des Moleküls werden abgeleitet und gezeigt. Das rekombinante Allergen wurde in Escherichia coli exprimiert und bindet Serum IgE von Patienten, die gegen Pollen von Bäumen, Gräsern und Unkräutern sowie gegen verschiedene Nahrungsmittel allergisch sind. Ein monoklonaler Antikörper (BIP 3) bindet spezifisch an dieses hochkonservierte Protein aus allen untersuchten Pflanzen. Die Bedeutung der Kofaktor-unabhängigen Phosphoglyceratmutase (E.C. 5.4.2.1.) liegt darin, daß sie zur Kreuzsensibilisierung von Patienten führt. Das rekombinante Molekül und seine Plaque-lifts getestet mit Patientensera und BIP 3 PLAQUE LIPTS TESTED WITH PATIENT SERA AND BIP 2



Teilpeptide kann zu diagnostischen und therapeutischen Verfahren herangezogen werden, die z.B. auf Antigen-Antikörper Wechselwirkung, Mediatorfreisetzung, oder T-Zell-Reaktivität beruhen.

#### LEDIGLICH ZUR INFORMATION

Codes zur Identifizierung von PCT-Vertragsstaaten auf den Kopfbögen der Schriften, die internationale Anmeldungen gemäss dem PCT veröffentlichen.

AM	Armenien	GB	Vereinigtes Königreich	MX	Mexiko
AT	Österreich	GE	Georgien	NE	Niger
AU	Australien	GN	Guinea	NL	Niederlande
BB	Barbados	GR	Griechenland	NO	Norwegen
BE	Belgien	HU	Ungarn	NZ	Neuseeland
BF	Burkina Faso	IE	Irland	PL	Polen
BG	Bulgarien	IT	Italien	PT	Portugal
BJ	Benin	JP	Japan	RO	Rumänien
BR	Brasilien	KE	Kenya	RU	Russische Föderation
BY	Belarus	KG	Kirgisistan	SD	Sudan
CA	Kanada	KP	Demokratische Volksrepublik Korea	SE	Schweden
CF	Zentrale Afrikanische Republik	KR	Republik Korea	SG	Singapur
CG	Kongo	KZ	Kasachstan	SI	Slowenien
CH	Schweiz	LI	Liechtenstein	SK	Slowakei
CI	Côte d'Ivoire	LK	Sri Lanka	SN	Senegal
CM	Kamerun	LR	Liberia	SZ	Swasiland
CN	China	LK	Litauen	TD	Tschad
CS	Tschechoslowakei	LU	Luxemburg	TG	Togo
CZ	Tschechische Republik	LV	Lettland	TJ	Tadschikistan
DE	Deutschland	MC	Monaco	TT	Trinidad und Tobago
DK	Dänemark	MD	Republik Moldau	UA	Ukraine
EE	Estland	MG	Madagaskar	UG	Uganda
ES	Spanien	ML	Mali	US	Vereinigte Staaten von Amerika
FI	Finnland	MN	Mongolei	UZ	Usbekistan
FR	Frankreich	MR	Mauretanien	VN	Vietnam
GA	Gabon	MW	Malawi		

### Rekombinantes 60 kDa pflanzliches Panallergen (Kofaktor-unabhängige Phosphoglyceratmutase; E.C. 5.4.2.1.)

BIP3 ist ein gegen ein Birkenpollenprotein gerichteter monoklonaler Antikörper, der, 5 wie bereits früher gezeigt (1), ein Nebenallergen mit einem Molekulargewicht von 60 kDa erkennt. Eine Birkenpollen-cDNA-Expressionsbank wurde mit BIP3 als Probe gescreent und dabei eine cDNA kodierend für ein Pollenallergen mit dem Molekulargewicht 60 kDa isoliert. Dieses Allergen zeigt hohe Sequenzhomologie mit pflanzlichen Kofaktor-unabhängigen Phosphoglyceratmutasen. In weiterer Folge wurden cDNAs die 10 für das gleiche Protein kodieren sowohl aus einer cDNA-Bank von Lieschgraspollen sowie von Beifußpollen isoliert.

Phosphoglyceratmutasen (PGM) katalysieren in der Glykolyse und Glukoneogenese die Umwandlung von 3-Phosphoglycerat zu 2-Phosphoglycerat. Diese Reaktion findet ubi-15 quitar in prokaryotischen und eukaryotischen Organismen statt (2). Es gibt zwei Arten von PGM: Kofaktor-abhängige PGM (PGM-d), die 2,3-Bisphosphoglycerat als Kofaktor brauchen, und Kofaktor-unabhängige PGM (PGM-i), die 2,3-Bisphosphoglycerat nicht benötigen. PGM-d wurden in allen Vertebraten nachgewiesen, während Pflanzen PGM-i verwenden. In Prokaryoten und niederen Eukaryoten ist die Situation wesentlich 20 komplizierter. PGM aus Hefe wurde als PGM-d charakterisiert, während PGM aus Neurospora crassa, die ebenso wie Hefe zu den Pilzen, und damit zu den niederen Eukaryoten zählt, zu der PGM-i Gruppe gehört. PGM von gram-positiven Bakterien (z.B. Bacillus) ist Kofaktor-unabhängig, gram-negative Bakterien (z.B. Escherichia coli) haben Kofaktor-abhängige PGM. PGM von Säugern ist ein Dimer, wobei die Unterein-25 heiten ein Molekulargewicht von 30 kDa haben (2). Das Pflanzenenzym PGM-i ist ein Monomer mit einem Molekulargewicht von etwa 60 kDa (3). Bis jetzt wurden nur PGM-i Sequenzen von Mais (3), Rhizinus und Tabak (4) veröffentlicht. Es wurden keinerlei Sequenzhomologien zwischen PGM-i und PGM-d festgestellt, was den Schluß zuläßt, daß beide Enzyme - obwohl sie die gleiche Reaktion katalysieren - evolutionär 30 unabhängig entstanden sind.

Häufig sind atopische Patienten empfindlich gegen verschiedene Allergene unterschiedlicher Herkunft. In früheren klinischen Studien wurden Allergiesyndrome beschrieben, bei denen die Kreuzreaktivität der Patienten gegen Allergene verschiedener Herkunft (Pollenallergene von Bäumen, Gräsern und Unkräutern, sowie Nahrungsmittelallergene) eine charakteristische Rolle spielt (5,6,7).

Einige bestimmte Kombinationen der Allergenkreuzreaktivität scheinen häufiger aufzu5 treten. Zum Beispiel haben Patienten mit Birkenpollenallergie oft auch eine Intoleranz
gegen eine Vielzahl von Früchten und Gemüsen, wie Apfel, Birne, Nüsse, Karotten,
Kartoffel, Sellerie und viele andere pflanzliche Nahrungsmittel. Typische Symptome
sind lokale Reaktionen der Schleimhäute des oberen respiratorischen bzw. Verdauungstrakts (Jucken, Entzündung, Angioödem), bei vielen Patienten treten aber auch
10 systemische Symptome auf (Urticaria, Asthma, anaphylaktischer Schock).

In den letzten Jahren konnten durch cDNA Klonieren die abgeleiteten Aminosäuresequenzen vieler atopischer Allergene bestimmt werden. Mit Hilfe rekombinanter Allergene konnte in einigen Fällen gezeigt werden, welche allergenen Verbindungen für die Kreuzsensibilisierung verantwortlich sind. In einigen Fällen wurde die Kreuzsensibili-15 sierung durch IgE Antikörper, die homologe Proteine in unterschiedlichen Allergenquellen erkennen, verursacht. Zum Beispiel scheint Bet v 2, das zu der Profilinfamilie gehört und ein Nebenallergen aus Birkenpollen ist (8), in pollenallergischen Patienten eine solche kreuzreaktive Verbindung zu sein. Profiline sind ubiquitäre, aktinbindende Proteine, die in allen eukaryotischen Zellen gefunden werden. Pflanzliche Profiline 20 haben eine hohe Sequenzhomologie, wodurch die hochgradige Kreuzreaktivität mit Patienten-IgE verursacht wird. Als Folge sind Patienten, die gegen Profilin allergisch sind, empfindlich gegen viele pflanzliche Stoffe, wie z.B. Pollen, Früchte, Nüsse, Gemüse etc. Aus diesem Grund wird Profilin als Pflanzen Panallergen bezeichnet (9). Bet v 1, ein Hauptallergen aus Birkenpollen, ist ein anderes für Kreuzreaktionen verant-25 wortliches Pollenallergen. Bet v 1 gehört zu der Familie der Pflanzen PR (pathogenesis related) Proteine (10), die in vielen Pflanzen vorkommen. Mit Bet v 1 homologe Proteine kommen in Pollen von verwandten Bäumen vor (Erle, Hasel, Hainbuche) (11,12,13) vor, was die Kreuzsensibilität von Baumpollen-allergischen Patienten erklärt. Mit Bet v 1 verwandte Proteine wurden auch in Früchten, Gemüse und Nüssen 30 nachgewiesen (14). Das erklärt die klinische Beobachtung, warum pollenallergische Patienten häufig Symptome nach Einnahme bestimmter Früchte und Gemüse zeigen (7).

Die Hauptallergene von Graspollen sind in vielen Grasfamilien konserviert (15), aber

bis jetzt wurden nur Profiline als kreuzreaktive Moleküle in Graspollen und pflanzlichen Nahrungsmitteln beschrieben (16). Kreuzreaktivitäten zwischen Katze, Hund und anderen tierischen Allergenquellen werden hauptsächlich dem Albumin zugeschrieben (17). Aus diesen Beobachtungen kann allgemein geschlossen werden, daß kreuzreagierende 5 Allergene hochkonservierte Proteine sind. Diese Beobachtungen führen dazu, daß das Konzept der Allergie gegen eine bestimmte Pflanzenspezies erweitert werden muß durch das Konzept der Allergie gegen ein bestimmtes hochkonserviertes Protein, das in vielen Pflanzenspecies vorkommt. Die genaue Identifizierung und Charakterisierung von kreuzreagierenden Allergenen ist von größter Wichtigkeit für die Diagnose und 10 mögliche Therapie von Typ I-Allergien.

In der folgenden Patentanmeldung wird gezeigt, daß die pflanzlichen Phosphoglyceratmutasen (E.C.5.4.2.1.) hochkonservierte Pflanzenallergene (d.h. ein Panallergen) sind, die zu einer hochgradigen Kreuzreaktivität von Patienten führen, die gegen Baum-, Gras- und Unkrautpollen bzw. pflanzliche Nahrungsmittel, wie Sellerie und Apfel aller-15 gisch sind.

#### Materialen und Methoden:

#### 1. Herstellung der cDNA Banken:

20

Gesamt RNA wurde aus Birken-, Beifuß- sowie Lieschgraspollen (Allergon AB, Engelholm) mit der Guanidinium-Phenol-Extraktionsmethode isoliert. Poly(A)+ mRNA wurde mit oligo-dT magnetisierbaren Zellulosepartikeln (Serotec) nach Angaben des Herstellers isoliert. Die cDNA Synthese wurde mit dem Lambda-ZAP cDNA Synthese 25 Kit von Stratagene durchgeführt. Die Synthese des ersten Stranges wurde mit einem oligo(dT) Linker-primer, der eine XhoI Schnittstelle enthielt, gestartet. Nach der Synthese des zweiten Stranges wurden EcoRI Adaptoren an die cDNA ligiert. Die mit XhoI verdaute cDNA wurde dann an die vorverdauten Uni-ZAP XR Vektorarme ligiert und in vitro verpackt. In allen 3 Fällen wurden 1,0-1,5 x 106 rekombinante Plaques erhalten.

2. Screening der cDNA Bank mit dem monoklonalen Antikörper BIP 3, in vitro Excision und DNA Sequenzanalyse.

Die cDNA Banken von Birken- und Lieschgraspollen wurden mit dem monoklonalen 5 Antikörper BIP 3 gescreent (1). Positive Plaques wurden auf nachfolgende Art sichtbar gemacht: Inkubation mit Kaninchen Antimaus IgG, dann mit <sup>125</sup>J-Esel Antikaninchen IgG. Abschließend wurde Autoradiographie durchgeführt. Positive Plaques wurden isoliert und durch neuerliches Screening isoliert. Nachfolgend wurden mit den gereinigten Phagen die *in vitro* Excision wie im Stratagene Handbuch beschrieben durchgeführt, 10 um sie in den pBluescript SK+ Vektor (Stratagene) subklonieren zu können. Plasmide mit rekombinanten cDNA Inserts wurden isoliert, und die Inserts wurden nach der Sanger Methode (18) unter Verwendung des T7 Sequenzierkits (Pharmacia) sequenziert. Es wurden beide Stränge sequenziert.

### 15 3. Screening der cDNA-Bank mit radioaktiv markierter DNA

Aufgrund der großen Ähnlichkeit der isolierten cDNAs aus der Birken- und Lieschgrasbank wurde das Insert eines Lieschgrasklones (Phl1) isoliert und mittels der "random priming method" (19) radioaktiv markiert. Mit dieser radioaktiv markierten Sonde wurde ein Screening der Beifuß cDNA-Bank durchgeführt (20). Die Hybridisierung der Nitrocellulosefilter erfolgte in 1M Salzlösung bei 60°C für 15-20 Stunden. Anschließend wurden die Filter 2x 30 min mit 5xSSPE 0,1% SDS bei 50°C gewaschen, dann getrocknet und exponiert (1xSSPE= 150mM NaCl, 10 mM Na-phosphat pH 7,0, 1mM EDTA). Nach der Autoradiographie wurden positive Phagen isoliert und durch mehrmaliges Ausplattieren bei geringer Plaquedichte und wiederholtem Screening gereinigt. Die in vitro Excision und Sequenzierung wurde wie unter Punkt 2 beschrieben durchgeführt.

4. Herstellung der Nitrocellulosefilter mit rekombinanten Birken-, Beifuß- sowie Lieschgraspollen PGM-i Allergene und IgE Detektion.

Rekombinante Lambda ZAP Phagen, die PGM-i Allergen cDNA exprimieren, wurden verwendet, um E. coli, Stamm XL-1 Blue, zu infizieren. Inkubation von E. coli

erfolgte in LB Medium mit 10 mM MgSO<sub>4</sub>. Zur Expression des rekombinanten PGM-i Allergens wurden die Phagen induziert, indem auf die Platten in 10 mM Isopropyl-betathiogalaktosid (IPTG) getränkte Nitrozellulosefilter gelegt wurden. Die Nitrozellulosefilter wurden dann in Sektoren geschnitten und mit Sera von Patienten mit allergischen 5 Symptomen gegen Pollen von Birke, Gras, Unkraut oder gegen pflanzliche Nahrung inkubiert. Gebundenes IgE wurde mit <sup>125</sup>J-Kaninchen Antihuman IgE (Pharmacia) nachgewiesen.

#### Ergebnisse

10

In diesem Teil wird gezeigt, daß es sich bei dem neu klonierten Allergen tatsächlich um ein hochkonserviertes Panallergen handelt, und daß es für eine verbesserte Diagnose und Therapie von Patienten mit einer Allergie gegen dieses Protein aus Pollen und pflanzlichen Nahrungsmitteln verwendet werden kann.

15

#### DNA- und Aminosäuresequenzen:

Fig. 1 zeigt die cDNA Sequenz und die abgeleitete Aminosäure Sequenz von Birkenpollen PGM-i. Fig. 7a,7b zeigen die cDNA Sequenz und abgeleitete Aminosäure Sequenz von Lieschgraspollen PGM-i (Isoformen Phl1 und Phl5), die gleich Ergebnisse für Beifußpollen PGM-i (Isoformen Art6 und Art17) zeigen die Fig. 10a,10b.

Wie weiter unten gezeigt, binden diese Moleküle den monoklonalen Antikörper BIP 3 (Ref. 1, Fig. 5a, Fig. 14a, Fig. 15a, Fig. 16a) und IgE von Patienten, die gegen Pollen und pflanzliche Nahrungsmittel empfindlich sind (Fig. 5b, Fig. 6, Fig. 14b, Fig. 15b, Fig. 16b).

#### 25 Sequenzvergleich:

Fig. 2 zeigt die hohe Sequenzhomologie aller bisher bekannten pflanzlichen PGM-i (81% bis 87% Identität in allen paarweisen Kombinationen). Die drei bis jetzt bekannten pflanzlichen PGM-i wurden von den Autoren nicht als Allergene erkannt (3,4). Da die Sequenzhomologien so hoch sind, können wir aus dem Sequenzvergleich (Fig.2) schließen, daß in unserer cDNA-Sequenz der Birke die Kodons für die ersten 29 Aminosäuren (inklusive dem Start-Methionin) fehlen. Allerdings beeinflußt diese kurze N-terminale Deletion nicht die Antikörperbindung (Fig.6).

Fig. 13 zeigt die hohe Sequenzhomologie der von uns klonierten PGM-i aus Lieschgras (Phl1 und Phl5) und Beifuß (Art6 und Art17) sowie aus Birke (bvmut). Da die Sequenzhomologien sehr hoch sind konnte aus dem Sequenzvergleich geschlossen werden daß die gezeigten Sequenzen von Lieschgras und Beifuß vollständig sind. Die daraus berechneten paarweisen Distanzen sind: Birke/Beifuß 84% identische Aminosäuren, Birke/Lieschgras 83% und Lieschgras/Beifuß 82% identische Aminosäuren. Diese Zahlen zeigen, daß eine direkte immunologische Kreuzreaktion zwischen diesen Allergenen sehr wahrscheinlich ist. Um diese Kreuzreaktion direkt zu zeigen, sind Inhibitionsexperimente notwendig, die zur Zeit in unserem Laboratorium durchgeführt werden.

Die äußerst hohe Sequenzidentität der drei Phosphoglyceratmutasen (Birke, Beifuß und Lieschgras), und die dominante Bedeutung beim Beifuß und Lieschgras deuten auf die besondere Wichtigkeit dieser neuen Allergenfamilie hin. Hinsichtlich konventioneller Immuntherapie wäre hier zu sagen, daß dieses Allergen in seiner vollen Sequenzlänge nicht zur Immuntherapie verwendet werden sollte, weil die Gefahr der Induktion von allergischen Reaktionen besteht, die vorher beim Patienten nicht vorhanden waren. Sehr wohl können aber Teile oder Varianten dieses Moleküls zur Therapie benützt werden. Der Grund, warum Phosphoglyceratmutase trotz seiner extrem hohen Konservierung in der Evolution keinen Anlaß zu Autoimmunreaktionen beim Menschen gibt (wie dies zB. für die Superoxiddismutase, ein Hauptallergen von Aspergillus, gefunden wurde), besteht darin, daß es zwei Klassen von Phosphoglyceratmutasen gibt und die menschliche Phospho-20 glyceratmutase der anderen (Kofaktor-abhängigen) Klasse angehört.

#### Berechnung der B- und T-Zell Epitope:

Die B-Zell Epitope (Fig.3) von Birkenpollen PGM-i wurden mit "PepStructure", einem Teil des GCG Programmpakets berechnet. T-Zell Epitope (Fig.4) von Birkenpollen PGM-i wurden mit einem Programm von Margalit et al. (21) berechnet. Die B-Zell Epitope von Lieschgras- und Beifußpollen PGM-i (Fig.8a,8b; Fig. 11a,11b) sowie die T-Zell Epitope (Fig. 9a,9b; Fig. 12a,12b) von PGM-i aus beiden Pollen wurden in gleicher Weise berechnet.

WO 97/05258

#### Immunreaktivität

Fig.5A zeigt einen Immunoblot mit Pollenextrakten von Birke, Beifuß und Lieschgras, und Extrakten von Sellerie (Knollen- und Stangensellerie) und Apfel. Gezeigt ist das Autoradiogramm des mit BIP3 inkubierten Blots. Es ist bemerkenswert, daß der mono- klonale Antikörper BIP 3 in allen diesen Materialien ein 60 kDa Protein erkennt, was auf eine hohe Konservierung der antigenen Epitope hinweist. Weiters werden (Fig.5B) Immunoblots von BIP 3 -immunaffinitätsgereinigtem PGM-i aus Birkenpollen mit Birkenpollenextrakt als Kontrolle, geprobt mit zwei Patientensera (HP, HL) und nichtallergischem Normalhumanserum (NHS) gezeigt. Die beiden Patienten sind typische Graspollenallergiker, die jedoch das gereinigte Panallergen und im Birkenpollenextrakt ausschließlich PGM-i erkennen. Auch dieses Experiment zeigt die hohe Konservierung von pflanzlichem PGM-i Allergen und seine Bedeutung für die Kreuzreaktivität der Patientenseren.

-7-

Fig. 6 zeigt, daß Plaques, die das rekombinante Fusionsprotein bestehend aus der PGM15 i Sequenz (Fig.1) und 36 Aminosäuren der beta-Galaktosidase enthalten, tatsächlich
BIP 3 binden. Die gleichen Plaquelifts wurden mit den Seren von 11 ausgewählten
Patienten, die allergisch sind gegen Pollen von Bäumen (SS), Gräsern (CM, HL, HP,
SE, MR, CF, BG, GP) oder Unkraut (KG,CW) bzw. Apfel (KG,CW) oder Sellerie
(KG,CW), inkubiert. Als Kontrolle wurde Serum eines gesunden, nicht allergischen
20 Patienten verwendet (NHS). In gleicher Weiser zeigen Fig. 14a, 15a, 16a die Bindung von
BIP3 Antikörper an rekombinante Fusionsproteine die die PGM-i Sequenz aus Lieschgras
(Fig. 14a,15a) und Beifuß (Fig.16a) enthalten. Die Fig. 14b, 15b, und 16b zeigen daß
Plaquelifts der gleichen rekombinanten Fusionsproteine aus Lieschgras (Fig. 14b, 15b) sowie aus Beifuß (Fig. 16b) ebenso IgE Antikörper aus Seren von allergischen Patienten (SS,
25 HP, KG) binden.

Fig. 5, Fig. 6, Fig. 14, Fig. 15 und Fig. 16 zusammen zeigen, daß wir tatsächlich ein hochkonserviertes Pflanzen Panallergen kloniert haben. Wir nehmen an, daß eine solch hohe
Konservierung einer allergenen Sequenz bzw. Struktur große Bedeutung für die Diagnose
und Therapie hat. Patienten, die dieses Molekül erkennen, sind wahrscheinlich kreuzreaktiv
mit vielen Pollen und pflanzlichen Nahrungsmitteln. Sie können aber andererseits durch
konventionelle Immuntherapie gut behandelt werden, weil PGM-i aus Pflanzen hochkonserviert sind, aber gleichzeit mit humanem oder tierischem PGM nicht verwandt sind.

252

### SEQUENZ 1: Kofaktor-unabhängiger Phosphoglyceratmutase (E.C.5.4.2.1.)

	ANG	ABE	en z	U SE	Q ID	NO	:1									
5	(i) S	EQU:	ENZ	KEN	NZE	ICHI	EN:									
		(A)	LÄN	GE:	1593	Base	npaa	re / 5	531 A	mino	säur	ereste	e			
		<b>(B)</b>	ART	:Nuk	leins	äure	/ pro	tein								
		(C)	STR	ANG	FOR	M:ds	3									
		(D)	TOP	OLO	GIE:	linea	r									
10	(ii) A	RT I	DES	MOI	LEKÜ	JLS:	cDN	A zu	mRI	NA /	prote	ein				
	(iii) I	HYP	HTC	ETIS	CH:	nein										
	(iv) A	ANTI	SEN	SE: 1	nein											
	(v) A	RT I	DES :	FRA	GME	NTS	: Tei	lsequ	enz							
	(vi) (	JRSF	ÜNO	GLIC	HE I	HERI	KUN	FT:								
15		(A)	ORG	ANI	SMU	S: Be	etula	vern	ıcosa							
	(C) ENTWICKLUNGSSTADIUM: Pollen															
(vii) SEQUENZBESCHREIBUNG:SEQ ID NO: 1:																
	1											TGC				42
20		шту	шу	Giu	міа	Lys	F1'0	АЅР	GIN	ıyr	ASTI	Cys	116	HIS	vai	
	43	GCC	GAG	ACT	ССС	ACC	ATG	GAT	TCC	СТС	AAA	CAG	GGT	GCT	ССТ	84
		Ala	Glu	Thr	Pro	Thr	Met	Asp	Ser	Leu	Lys	Gln	Gly	Ala	Pro	
	٥٢	040	440	T00	400	<b>TT</b> 0	077		227							
	00											AAG Lys				126
25		uiu	Lys	119	Aig	Leu	¥ G 1	Aig	Ala	1115	ыу	Lys	АІа	Vai	Giy	
	127	CTT	CCA	ACA	GAG	GAT	GAC	ATG	GGC	AAC	AGT	GAA	GTT	GGT	CAC	168
		Leu	Pro	Thr	G1 u	Asp	Asp	Met	Gly	Asn	Ser	Glu	Va1	Gly	His	
	1.00		004	CTT	004	007	007	000								
	109											CAA Gln				210
30		,,,,,,,,	,,,,	LLU	uij	A 1 G	uly	~ · y	116	1 116	A I d	uiii	uiy	A 1 a	Ly 3	

211 CTT GTT GAC TCT GCT CTT GCC TCT GGA AAA ATT TAT GAA GGA

Leu Val Asp Ser Ala Leu Ala Ser Gly Lys Ile Tyr Glu Gly

	253	GAA														294
•		Glu	Gly	Phe	Lys	Tyr	Ile	Lys	G1u	Cys	Phe	Glu	Asn	Gly	Thr	
	295	TTG	CAT	СТС	ATT	GGC	TTA	TTG	AGT	GAT	GGT	GGA	GTC	CAC	TCC	336
5		Leu	His	Leu	Ile	Gly	Leu	Leu	Ser	Asp	Gly	Gly	Val	His	Ser	
	337	AGG														378
		Arg	Leu	Asp	Gln	Leu	Gln	Leu	Leu	Leu	Lys	Gly	Ala	Ser	Glu	
	379	CGT	GGT	GCA	AAA	AGA	ATC	CGT	GTT	CAT	ATT	CTT	ACC	GAT	GGC	420
10		Arg	Gly	Ala	Lys	Arg	Ile	Arg	Val	His	Ile	Leu	Thr	Asp	Gly	
	421	CGT	GAT	GTT	TTG	GAT	GGT	TCA	AGT	GTA	GGA	TTT	GTT	GAA	ACT	462
		Arg	Asp	Val	Leu	Asp	Gly	Ser	Ser	Val	Gly	Phe	Val	Glu	Thr	
	463	CTT	GAG	AAT	GAC	СТТ	GCA	AAA	СТА	CGT	GAG	AAG	GGT	GTT	GAT	504
15		Leu	Glu	Asn	Asp	Leu	Ala	Lys	Leu	Arg	Glu	Lys	Gly	Val	Asp	
	505	GCA														546
		Ala	Gln	Ile	Ala	Ser	Gly	Gly	Gly	Arg	Met	Tyr	Val	Thr	Met	
20	547	GAT	CGT	TAT	GAG	AAT	GAC	TGG	GAA	GTC	ATC	AAA	CGA	GGA	TGG	588
		Asp	Arg	Tyr	Glu	Asn	Asp	Trp	Glu	Val	Ile	Lys	Arg	Gly	Trp	
	589	GAT	GCC	CAT	GTT	CTT	GGT	GAA	GCC	ССТ	TAC	AAA	TTT	AAA	AGT	630
		Asp	Ala	His	Val	Leu	Gly	Glu	Ala	Pro	Tyr	Lys	Phe	Lys	Ser	
25	631	GCT														672
		Ala	Val	Glu	Ala	Val	Lys	Lys	Leu	Arg	Glu	Glu	Leu	Lys	Val	
	673	AGT														714
		Ser	Asp	Gln	Tyr	Leu	Pro	Pro	Phe	Val	Ile	Val	Asp	Asp	Asn	
30	715	GGG														756
		Gly	Lys	Pro	Val	Gly	Pro	IJе	Val	Asp	Gly	Asp	Ala	Val	Val	

-10-

WO 97/05258 PCT/AT96/00141

	757	ACA	ATC	AAC	TTC	CGA	GCA	GAT	CGT	ATG	GTT	ATG	ATT	GCT	AAG	798
		Thr	Ile	Asn	Phe	Arg	Ala	Asp	Arg	Met	Val	Met	Ile	Ala	Lys	
	799	GCA	CTT	GAA	TAT	GAA	AAT	TTT	GAC	AAG	ATT	GAT	CGA	GTT	CGA	840
		Ala	Leu	Glu	Tyr	G1 u	Asn	Phe	Asp	Lys	Пe	Asp	Arg	Val	Arg	
5																
	841	TTC	CCT	AAA	ATC	CGT	TAT	GCT	GGA	ATG	CTT	CAA	TAT	GAT	GGC	882
		Phe	Pro	Lys	Ile	Arg	Tyr	Ala	Gly	Met	Leu	Gln	Tyr	Asp	Gly	
	883	GAG	TTG	AAG	CTC	CCG	AGC	CAT	TAC	CTT	GTT	GAA	CCT	CCA	GAG	924
		Glu	Leu	Lys	Leu	Pro	Ser	His	Tyr	Leu	Val	Glu	Pro	Pro	Glu	
10																
	925	ATA	GAG	AGA	ACG	TCT	GGT	GAA	TAT	CTA	GTG	CAC	AAT	GGC	GTC	966
		Ile	Glu	Arg	Thr	Ser	Gly	G1 u	Tyr	Leu	Val	His	Asn	Gly	۷al	
	967	CGT	ACT	TTT	GCT	TGC	AGT	GAG	ACT	GTC	AAA	TTT	GGT	CAT	GTC	1008
		Arg	Thr	Phe	Ala	Cys	Ser	Glu	Thr	Val	Lys	Phe	Gly	His	Val	
15																
	1009															1050
		Thr	Phe	Phe	Trp	Asn	Gly	Asn	Arg	Ser	Gly	Tyr	Phe	Asn	Ser	
	1051															1092
20		Glu	Leu	Glu	Glu	Tyr	Val	Glu	Ile	Pro	Ser	Asp	Ser	Gly	Ile	
20	1000															
	1093															1134
		Inr	Phe	Asn	Val	Gin	Pro	Lys	Met	Lys	Ala	Leu	Glu	He	Ala	
	1125	C A A		A C C	404	C 4 T	ССТ	4.7.4	CTT	400	004					
	1135															1176
25		GIU	Lys	ınr	Arg	ASP	Аіа	116	Leu	5er	Gly	Lys	Phe	Asp	Gin	
23	1177	CTC	CCT	СТТ	A A C	CTC	CCA	A A T	ССТ	C 4 C	4.7.0	CTC	000	CAT	4.0.4	1010
	1177															1218
		Vai	Arg	Vai	ASII	Leu	Pro	ASII	uly	ASP	met	vai	ыу	HIS	inr	
	1219	GGT	GAT	ΔΤΤ	GAG	CVC	ΔΛ۷	GTT	стс	CCT	TGC	A A C	CCT	CCT	CAT	1260
	1213		Asp													1200
30		ury	vah	116	uiu	vsh	1111	val	vai	nia	cys	Ly S	AId	AId	vsh	
_ 0	1261	GAG	GCT	GAC	ΔΔG	ΔΤΩ	ΔΤΓ	CTT	GAT	GC V	ΔΤΛ	CVC	CVV	CTC	CCT	1302
			Ala													1302
		۰. ت	, u	p	-, -		- r C	ـ ـ ـ ـ ـ ـ ـ ـ ـ ـ ـ ـ ـ ـ ـ ـ ـ ـ ـ	, 13 P	/ \ + a	7 1 C	uiu	utti	v a i	وبيب	

1303	GGA	ATT	TAT	GTT	GTT	ACT	GCG	GAT	CAT	GGG	AAT	GCT	GAG	GAC	1344
	Gly	Ile	Tyr	Val	Val	Thr	Ala	Asp	His	Gly	Asn	Ala	Glu	Asp	
1345															1386
	Met	Val	Lys	Arg	Asn	Lys	Ser	Val	Gln	Pro	Leu	Leu	Asp	Lys	
1387	AAT	GGC	AAT	CTT	CAA	GTG	СТС	ACC	тст	CAC	ACC	СТС	CAA	CCA	1428
	Asn	Gly	Asn	Leu	Gln	Val	Leu	Thr	Ser	His	Thr	Leu	Gln	Pro	
1429	GTG	CCA	ATT	GCA	ATT	GGA	GGT	ССТ	GCA	TTG	GCA	AGT	GGT	GTC	1470
	Val	Pro	Ile	Ala	Пe	Gly	Gly	Pro	Ala	Leu	Ala	Ser	Gly	Val	
1471	AGG	TTC	TGC	AAG	GAT	CTT	ССТ	GAT	GGT	GGG	CTT	GCC	AAT	GTT	1512
	Arg	Phe	Cys	Lys	Asp	Leu	Pro	Asp	Gly	Gly	Leu	Ala	Asn	Val	
1513	GCT	GCA	ACT	GTG	ATC	AAT	СТА	CAT	GGG	TTT	GAG	GCT	ССТ	AGT	1554
	Ala	Ala	Thr	Val	Пe	Asn	Leu	His	Gly	Phe	Glu	Ala	Pro	Ser	
1555	GAC	TAT	GAG	CCA	ACC	CTC	ATT	GAA	СТС	GTT	GAT	AAC	TAG		1593
	1345 1387 1429 1471	Gly  1345 ATG Met  1387 AAT Asn  1429 GTG Val  1471 AGG Arg  1513 GCT Ala  1555 GAC	Gly Ile  1345 ATG GTG Met Val  1387 AAT GGC Asn Gly  1429 GTG CCA Val Pro  1471 AGG TTC Arg Phe  1513 GCT GCA Ala Ala  1555 GAC TAT	Gly Ile Tyr  1345 ATG GTG AAG Met Val Lys  1387 AAT GGC AAT Asn Gly Asn  1429 GTG CCA ATT Val Pro Ile  1471 AGG TTC TGC Arg Phe Cys  1513 GCT GCA ACT Ala Ala Thr  1555 GAC TAT GAG	Gly Ile Tyr Val  1345 ATG GTG AAG AGG Met Val Lys Arg  1387 AAT GGC AAT CTT Asn Gly Asn Leu  1429 GTG CCA ATT GCA Val Pro Ile Ala  1471 AGG TTC TGC AAG Arg Phe Cys Lys  1513 GCT GCA ACT GTG Ala Ala Thr Val  1555 GAC TAT GAG CCA	Gly Ile Tyr Val Val  1345 ATG GTG AAG AGG AAC Met Val Lys Arg Asn  1387 AAT GGC AAT CTT CAA Asn Gly Asn Leu Gln  1429 GTG CCA ATT GCA ATT Val Pro Ile Ala Ile  1471 AGG TTC TGC AAG GAT Arg Phe Cys Lys Asp  1513 GCT GCA ACT GTG ATC Ala Ala Thr Val Ile  1555 GAC TAT GAG CCA ACC	Gly Ile Tyr Val Val Thr  1345 ATG GTG AAG AGG AAC AAG Met Val Lys Arg Asn Lys  1387 AAT GGC AAT CTT CAA GTG Asn Gly Asn Leu Gln Val  1429 GTG CCA ATT GCA ATT GGA Val Pro Ile Ala Ile Gly  1471 AGG TTC TGC AAG GAT CTT Arg Phe Cys Lys Asp Leu  1513 GCT GCA ACT GTG ATC AAT Ala Ala Thr Val Ile Asn	Gly Ile Tyr Val Val Thr Ala  1345 ATG GTG AAG AGG AAC AAG TCC Met Val Lys Arg Asn Lys Ser  1387 AAT GGC AAT CTT CAA GTG CTC Asn Gly Asn Leu Gln Val Leu  1429 GTG CCA ATT GCA ATT GGA GGT Val Pro Ile Ala Ile Gly Gly  1471 AGG TTC TGC AAG GAT CTT CCT Arg Phe Cys Lys Asp Leu Pro  1513 GCT GCA ACT GTG ATC AAT CTA Ala Ala Thr Val Ile Asn Leu  1555 GAC TAT GAG CCA ACC CTC ATT	Gly Ile Tyr Val Val Thr Ala Asp  1345 ATG GTG AAG AGG AAC AAG TCC GTG Met Val Lys Arg Asn Lys Ser Val  1387 AAT GGC AAT CTT CAA GTG CTC ACC Asn Gly Asn Leu Gln Val Leu Thr  1429 GTG CCA ATT GCA ATT GGA GGT CCT Val Pro Ile Ala Ile Gly Gly Pro  1471 AGG TTC TGC AAG GAT CTT CCT GAT Arg Phe Cys Lys Asp Leu Pro Asp  1513 GCT GCA ACT GTG ATC AAT CTA CAT Ala Ala Thr Val Ile Asn Leu His	Gly Ile Tyr Val Val Thr Ala Asp His  1345 ATG GTG AAG AGG AAC AAG TCC GTG CAA Met Val Lys Arg Asn Lys Ser Val Gln  1387 AAT GGC AAT CTT CAA GTG CTC ACC TCT Asn Gly Asn Leu Gln Val Leu Thr Ser  1429 GTG CCA ATT GCA ATT GGA GGT CCT GCA Val Pro Ile Ala Ile Gly Gly Pro Ala  1471 AGG TTC TGC AAG GAT CTT CCT GAT GGT Arg Phe Cys Lys Asp Leu Pro Asp Gly  1513 GCT GCA ACT GTG ATC AAT CTA CAT GGG Ala Ala Thr Val Ile Asn Leu His Gly  1555 GAC TAT GAG CCA ACC CTC ATT GAA CTC	Gly Ile Tyr Val Val Thr Ala Asp His Gly  1345 ATG GTG AAG AGG AAC AAG TCC GTG CAA CCT Met Val Lys Arg Asn Lys Ser Val Gln Pro  1387 AAT GGC AAT CTT CAA GTG CTC ACC TCT CAC Asn Gly Asn Leu Gln Val Leu Thr Ser His  1429 GTG CCA ATT GCA ATT GGA GGT CCT GCA TTG Val Pro Ile Ala Ile Gly Gly Pro Ala Leu  1471 AGG TTC TGC AAG GAT CTT CCT GAT GGT GGG Arg Phe Cys Lys Asp Leu Pro Asp Gly Gly  1513 GCT GCA ACT GTG ATC AAT CTA CAT GGG TTT Ala Ala Thr Val Ile Asn Leu His Gly Phe  1555 GAC TAT GAG CCA ACC CTC ATT GAA CTC GTT	Gly Ile Tyr Val Val Thr Ala Asp His Gly Asn  1345 ATG GTG AAG AGG AAC AAG TCC GTG CAA CCT CTT Met Val Lys Arg Asn Lys Ser Val Gln Pro Leu  1387 AAT GGC AAT CTT CAA GTG CTC ACC TCT CAC ACC Asn Gly Asn Leu Gln Val Leu Thr Ser His Thr  1429 GTG CCA ATT GCA ATT GGA GGT CCT GCA TTG GCA Val Pro Ile Ala Ile Gly Gly Pro Ala Leu Ala  1471 AGG TTC TGC AAG GAT CTT CCT GAT GGT GGG CTT Arg Phe Cys Lys Asp Leu Pro Asp Gly Gly Leu  1513 GCT GCA ACT GTG ATC AAT CTA CAT GGG TTT GAG Ala Ala Thr Val Ile Asn Leu His Gly Phe Glu	Gly Ile Tyr Val Val Thr Ala Asp His Gly Asn Ala  ATG GTG AAG AGG AAC AAG TCC GTG CAA CCT CTT CTT Met Val Lys Arg Asn Lys Ser Val Gln Pro Leu Leu  AAT GGC AAT CTT CAA GTG CTC ACC TCT CAC ACC CTC Asn Gly Asn Leu Gln Val Leu Thr Ser His Thr Leu  GTG CCA ATT GCA ATT GGA GGT CCT GCA TTG GCA AGT Val Pro Ile Ala Ile Gly Gly Pro Ala Leu Ala Ser  AGG TTC TGC AAG GAT CTT CCT GAT GGT GGG CTT GCC Arg Phe Cys Lys Asp Leu Pro Asp Gly Gly Leu Ala  GCT GCA ACT GTG ATC AAT CTA CAT GGG TTT GAG GCT Ala Ala Thr Val Ile Asn Leu His Gly Phe Glu Ala	Gly Ile Tyr Val Val Thr Ala Asp His Gly Asn Ala Glu  1345 ATG GTG AAG AGG AAC AAG TCC GTG CAA CCT CTT CTT GAC  Met Val Lys Arg Asn Lys Ser Val Gln Pro Leu Leu Asp  1387 AAT GGC AAT CTT CAA GTG CTC ACC TCT CAC ACC CTC CAA  Asn Gly Asn Leu Gln Val Leu Thr Ser His Thr Leu Gln  1429 GTG CCA ATT GCA ATT GGA GGT CCT GCA TTG GCA AGT GGT  Val Pro Ile Ala Ile Gly Gly Pro Ala Leu Ala Ser Gly  1471 AGG TTC TGC AAG GAT CTT CCT GAT GGT GGG CTT GCC AAT  Arg Phe Cys Lys Asp Leu Pro Asp Gly Gly Leu Ala Asn  1513 GCT GCA ACT GTG ATC AAT CTA CAT GGG TTT GAG GCT CCT	Met Val Lys Arg Asn Lys Ser Val Gln Pro Leu Leu Asp Lys  1387 AAT GGC AAT CTT CAA GTG CTC ACC TCT CAC ACC CTC CAA CCA Asn Gly Asn Leu Gln Val Leu Thr Ser His Thr Leu Gln Pro  1429 GTG CCA ATT GCA ATT GGA GGT CCT GCA TTG GCA AGT GGT GTC Val Pro Ile Ala Ile Gly Gly Pro Ala Leu Ala Ser Gly Val  1471 AGG TTC TGC AAG GAT CTT CCT GAT GGT GGG CTT GCC AAT GTT Arg Phe Cys Lys Asp Leu Pro Asp Gly Gly Leu Ala Asn Val  1513 GCT GCA ACT GTG ATC AAT CTA CAT GGG TTT GAG GCT CCT AGT Ala Ala Thr Val Ile Asn Leu His Gly Phe Glu Ala Pro Ser  1555 GAC TAT GAG CCA ACC CTC ATT GAA CTC GTT GAT AAC TAG

### ANGABEN ZU SEQ ID NO:2

(i) SEQUENZKENNZEICHEN:

- (A) LÄNGE: 12
- (B) ART: protein
- (ii) ART DES MOLEKÜLS: peptide
- (iii) HYPOTHETISCH: nein
  - (v) ART DES FRAGMENTS: N-Terminus bis C-Terminus
  - (vi) URSPÜNGLICHE HERKUNFT:
    - (A) ORGANISMUS: Betula verrucosa
    - (C) ENTWICKLUNGSSTADIUM: Pollen
- $30 \frac{\text{(vii) SEQUENZBESCHREIBUNG:SEQ ID NO: 2:}}{\text{Gly Gly Glu Ala Lys Pro Asp Gln Tyr Asn Cys Ile}} \\ 1 \qquad \qquad 5 \qquad \qquad 10$

WO 97/05258

-12-

#### ANGABEN ZU SEQ ID NO:3

- (i) SEQUENZKENNZEICHEN:
  - (A) LÄNGE: 26
- 5 (B) ART: protein
  - (ii) ART DES MOLEKÜLS: peptide
  - (iii) HYPOTHETISCH: nein
  - (v) ART DES FRAGMENTS: N-Terminus bis C-Terminus
  - (vi) URSPÜNGLICHE HERKUNFT:
- 10 (A) ORGANISMUS: Betula verrucosa
  - (C) ENTWICKLUNGSSTADIUM: Pollen
  - (vii) SEQUENZBESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 3:

Ala Glu Thr Pro Thr Met Asp Ser Leu Lys Gln Gly Ala Pro Glu Lys Trp 5 10 15 Arg Leu Val Arg Ala His Gly Lys Ala

20 25

#### ANGABEN ZU SEQ ID NO:4

- (i) SEQUENZKENNZEICHEN:
  - (A) LÄNGE: 14
- 20 (B) ART: protein
  - (ii) ART DES MOLEKÜLS: peptide
  - (iii) HYPOTHETISCH: nein
  - (v) ART DES FRAGMENTS: N-Terminus bis C-Terminus
  - (vi) URSPÜNGLICHE HERKUNFT:

25

- (A) ORGANISMUS: Betula verrucosa
- (C) ENTWICKLUNGSSTADIUM: Pollen
- (vii) SEQUENZBESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 4:

Leu Pro Thr Glu Asp Asp Met Gly Asn Ser Glu Val Gly His 1 5 10

30

#### ANGABEN ZU SEQ ID NO:5

(i) SEQUENZKENNZEICHEN:

-13-

	(A) LÄNGE: 18
	(B) ART: protein
	(ii) ART DES MOLEKÜLS: peptide
	(iii) HYPOTHETISCH: nein
5	(v) ART DES FRAGMENTS: N-Terminus bis C-Terminus
	(vi) URSPÜNGLICHE HERKUNFT:
	(A) ORGANISMUS: Betula verrucosa
	(C) ENTWICKLUNGSSTADIUM: Pollen
	(vii) SEQUENZBESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 5:
10	Gly Lys Ile Tyr Glu Gly Glu Gly Phe Lys Tyr Ile Lys Glu Cys Phe Glu
	1 5 10 15
	Asn 18
	ANGABEN ZU SEQ ID NO:6
15	
	(A) LÄNGE: 13
	(B) ART: protein
	(ii) ART DES MOLEKÜLS: peptide
	(iii) HYPOTHETISCH: nein
20	(v) ART DES FRAGMENTS: N-Terminus bis C-Terminus
	(vi) URSPÜNGLICHE HERKUNFT:
	(A) ORGANISMUS: Betula verrucosa
	(C) ENTWICKLUNGSSTADIUM: Pollen
	(vii) SEQUENZBESCHREIBUNG:SEQ ID NO: 6:
25	Leu Ser Asp Gly Gly Val His Ser Arg Leu Asp Gln Leu
	1 5 10
	ANGABEN ZU SEQ ID NO:7
	(i) SEQUENZKENNZEICHEN:
20	(A) I TAION 10
30	(B) ART: protein
	(ii) ART DES MOLEKÜLS: peptide

- (iii) HYPOTHETISCH: nein
- (v) ART DES FRAGMENTS: N-Terminus bis C-Terminus
- (vi) URSPÜNGLICHE HERKUNFT:
  - (A) ORGANISMUS: Betula verrucosa
- 5 (C) ENTWICKLUNGSSTADIUM: Pollen
  - (vii) SEQUENZBESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 7:

Gly Ala Ser Glu Arg Gly Ala Lys Arg Ile Arg Val 1 5 10

### 10 ANGABEN ZU SEQ ID NO:8

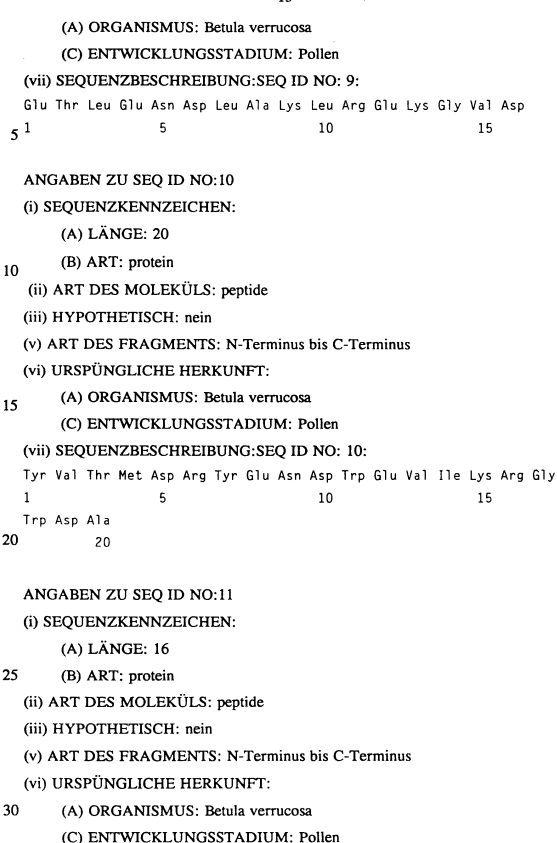
- (i) SEQUENZKENNZEICHEN:
  - (A) LÄNGE: 13
  - (B) ART: protein
- (ii) ART DES MOLEKÜLS: peptide
- (iii) HYPOTHETISCH: nein
  - (v) ART DES FRAGMENTS: N-Terminus bis C-Terminus
  - (vi) URSPÜNGLICHE HERKUNFT:
    - (A) ORGANISMUS: Betula verrucosa
    - (C) ENTWICKLUNGSSTADIUM: Pollen
- 20 (vii) SEQUENZBESCHREIBUNG:SEQ ID NO: 8:

  Leu Thr Asp Gly Arg Asp Val Leu Asp Gly Ser Ser Val

  1 5 10

#### ANGABEN ZU SEO ID NO:9

- <sup>25</sup> (i) SEQUENZKENNZEICHEN:
  - (A) LÄNGE: 16
  - (B) ART: protein
  - (ii) ART DES MOLEKÜLS: peptide
  - (iii) HYPOTHETISCH: nein
- 30 (v) ART DES FRAGMENTS: N-Terminus bis C-Terminus
  - (vi) URSPÜNGLICHE HERKUNFT:



(vii) SEQUENZBESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 11:

-16-Val Lys Lys Leu Arg Glu Glu Leu Lys Val Ser Asp Gln Tyr Leu Pro 1 5 10 15 ANGABEN ZU SEQ ID NO:12 <sub>5</sub> (i) SEQUENZKENNZEICHEN: (A) LÄNGE: 21 (B) ART: protein (ii) ART DES MOLEKÜLS: peptide (iii) HYPOTHETISCH: nein 10 (v) ART DES FRAGMENTS: N-Terminus bis C-Terminus (vi) URSPÜNGLICHE HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: Betula verrucosa (C) ENTWICKLUNGSSTADIUM: Pollen (vii) SEQUENZBESCHREIBUNG:SEQ ID NO: 12: Ala Leu Glu Tyr Glu Asn Phe Asp Lys Ile Asp Arg Val Arg Phe Pro Lys 10 15 Ile Arg Tyr Ala 20 ANGABEN ZU SEQ ID NO:13 20 (i) SEQUENZKENNZEICHEN: (A) LÄNGE: 35 (B) ART: protein (ii) ART DES MOLEKÜLS: peptide (iii) HYPOTHETISCH: nein 25 (v) ART DES FRAGMENTS: N-Terminus bis C-Terminus (vi) URSPÜNGLICHE HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: Betula verrucosa (C) ENTWICKLUNGSSTADIUM: Pollen (vii) SEQUENZBESCHREIBUNG:SEQ ID NO: 13: 30 Met Leu Gln Tyr Asp Gly Glu Leu Lys Leu Pro Ser His Tyr Leu Val Glu

10

Pro Pro Glu Ile Glu Arg Thr Ser Gly Glu Tyr Leu Val His Asn Gly Val

PCT/AT96/00141

-17-20 25 30 Arg 35 ANGABEN ZU SEQ ID NO:14 (i) SEQUENZKENNZEICHEN: (A) LÄNGE: 25 (B) ART: protein (ii) ART DES MOLEKÜLS: peptide (iii) HYPOTHETISCH: nein (v) ART DES FRAGMENTS: N-Terminus bis C-Terminus (vi) URSPÜNGLICHE HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: Betula verrucosa (C) ENTWICKLUNGSSTADIUM: Pollen (vii) SEQUENZBESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 14: Trp Asn Gly Asn Arg Ser Gly Tyr Phe Asn Ser Glu Leu Glu Glu Tyr Val 15 5 10 Glu Ile Pro Ser Asp Ser Gly Ile 20 20 ANGABEN ZU SEQ ID NO:15 (i) SEQUENZKENNZEICHEN: (A) LÄNGE: 24 (B) ART: protein (ii) ART DES MOLEKÜLS: peptide 25 (iii) HYPOTHETISCH: nein (v) ART DES FRAGMENTS: N-Terminus bis C-Terminus (vi) URSPÜNGLICHE HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: Betula verrucosa (C) ENTWICKLUNGSSTADIUM: Pollen 30 (vii) SEQUENZBESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 15: Ser Gly Lys Phe Asp Gln Val Arg Val Asn Leu Pro Asn Gly Asp Met Val

10

15

5

PCT/AT96/00141

-18-

Gly His Thr Gly Asp Ile Glu 20

#### ANGABEN ZU SEQ ID NO:16

- <sub>5</sub> (i) SEQUENZKENNZEICHEN:
  - (A) LÄNGE: 17
  - (B) ART: protein
  - (ii) ART DES MOLEKÜLS: peptide
  - (iii) HYPOTHETISCH: nein
- 10 (v) ART DES FRAGMENTS: N-Terminus bis C-Terminus
  - (vi) URSPÜNGLICHE HERKUNFT:
    - (A) ORGANISMUS: Betula verrucosa
    - (C) ENTWICKLUNGSSTADIUM: Pollen

15 (vii) SEQUENZBESCHREIBUNG: SEO ID NO: 16: Ala Asp His Gly Asn Ala Glu Asp Met Val Lys Arg Asn Lys Ser Val Gln 10 15

#### ANGABEN ZU SEQ ID NO:17

- 20 (i) SEQUENZKENNZEICHEN:
  - (A) LÄNGE: 13
  - (B) ART: protein
  - (ii) ART DES MOLEKÜLS: peptide
  - (iii) HYPOTHETISCH: nein
- 25 (v) ART DES FRAGMENTS: N-Terminus bis C-Terminus
  - (vi) URSPÜNGLICHE HERKUNFT:
    - (A) ORGANISMUS: Betula verrucosa
    - (C) ENTWICKLUNGSSTADIUM: Pollen
  - (vii) SEQUENZBESCHREIBUNG:SEQ ID NO: 17:
- 30 His Gly Phe Glu Ala Pro Ser Asp Tyr Glu Pro Thr Leu 1 5 10

#### ANGABEN ZU SEQ ID NO:18

- (i) SEQUENZKENNZEICHEN:
  - (A) LÄNGE: 13
  - (B) ART: protein
- 5 (ii) ART DES MOLEKÜLS: peptide
  - (iii) HYPOTHETISCH: nein
  - (v) ART DES FRAGMENTS: N-Terminus bis C-Terminus
  - (vi) URSPÜNGLICHE HERKUNFT:
    - (A) ORGANISMUS: Betula verrucosa
- 10 (C) ENTWICKLUNGSSTADIUM: Pollen
  - (vii) SEQUENZBESCHREIBUNG:SEQ ID NO: 18:

Tyr Asn Cys Ile His Val Ala Glu Thr Pro Thr Met Asp 1 5 10

## 15 ANGABEN ZU SEQ ID NO:19

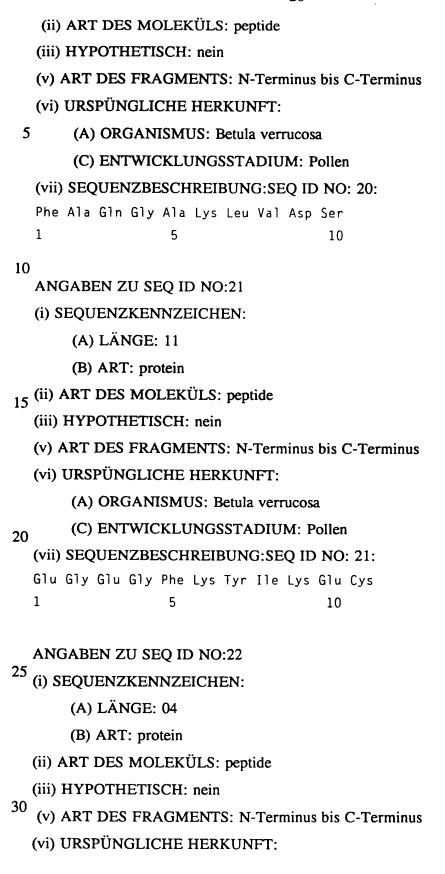
- (i) SEQUENZKENNZEICHEN:
  - (A) LÄNGE: 06
  - (B) ART: protein
- (ii) ART DES MOLEKÜLS: peptide
- 20 (iii) HYPOTHETISCH: nein
  - (v) ART DES FRAGMENTS: N-Terminus bis C-Terminus
  - (vi) URSPÜNGLICHE HERKUNFT:
    - (A) ORGANISMUS: Betula verrucosa
    - (C) ENTWICKLUNGSSTADIUM: Pollen
- 25 (vii) SEQUENZBESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 19:

Glu Lys Trp Arg Leu Val

1

#### ANGABEN ZU SEQ ID NO:20

- (i) SEQUENZKENNZEICHEN:
- 30 (A) LÄNGE: 10
  - (B) ART: protein



- (A) ORGANISMUS: Betula verrucosa
- (C) ENTWICKLUNGSSTADIUM: Pollen
- (vii) SEQUENZBESCHREIBUNG:SEQ ID NO: 22:

Thr Leu Glu Asn

5 1

#### ANGABEN ZU SEQ ID NO:23

- (i) SEQUENZKENNZEICHEN:
  - (A) LÄNGE: 11
- (B) ART: protein 10
  - (ii) ART DES MOLEKÜLS: peptide
  - (iii) HYPOTHETISCH: nein
  - (v) ART DES FRAGMENTS: N-Terminus bis C-Terminus
  - (vi) URSPÜNGLICHE HERKUNFT:
- (A) ORGANISMUS: Betula verrucosa 15
  - (C) ENTWICKLUNGSSTADIUM: Pollen
  - (vii) SEQUENZBESCHREIBUNG:SEQ ID NO: 23:

Asn Asp Trp Glu Val Ile Lys Arg Gly Trp Asp 5 1 10

- $^{20}$  angaben zu seq id no:24
  - (i) SEQUENZKENNZEICHEN:
    - (A) LÄNGE: 09
    - (B) ART: protein
  - (ii) ART DES MOLEKÜLS: peptide
- (iii) HYPOTHETISCH: nein
  - (v) ART DES FRAGMENTS: N-Terminus bis C-Terminus
  - (vi) URSPÜNGLICHE HERKUNFT:
    - (A) ORGANISMUS: Betula verrucosa
    - (C) ENTWICKLUNGSSTADIUM: Pollen
- (vii) SEQUENZBESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 24:
  - Val Glu Ala Val Lys Lys Leu Arg Glu 5

1

#### ANGABEN ZU SEQ ID NO:25

- (i) SEQUENZKENNZEICHEN:
  - (A) LÄNGE: 11
- 5 (B) ART: protein
  - (ii) ART DES MOLEKÜLS: peptide
  - (iii) HYPOTHETISCH: nein
  - (v) ART DES FRAGMENTS: N-Terminus bis C-Terminus
  - (vi) URSPÜNGLICHE HERKUNFT:
- 10 (A) ORGANISMUS: Betula verrucosa
  - (C) ENTWICKLUNGSSTADIUM: Pollen
  - (vii) SEQUENZBESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 25:

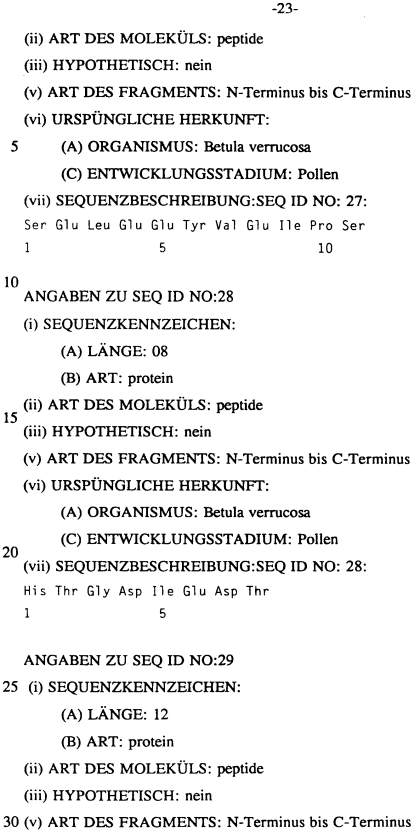
Glu Tyr Glu Asn Phe Asp Lys Ile Asp Arg Val 1 5 10

- <sup>15</sup> ANGABEN ZU SEQ ID NO:26
  - (i) SEQUENZKENNZEICHEN:
    - (A) LÄNGE: 10
    - (B) ART: protein
  - (ii) ART DES MOLEKÜLS: peptide
- <sup>20</sup> (iii) HYPOTHETISCH: nein
  - (v) ART DES FRAGMENTS: N-Terminus bis C-Terminus
  - (vi) URSPÜNGLICHE HERKUNFT:
    - (A) ORGANISMUS: Betula verrucosa
    - (C) ENTWICKLUNGSSTADIUM: Pollen
- <sup>25</sup> (vii) SEQUENZBESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 26:

Arg Thr Phe Ala Cys Ser Glu Thr Val Lys
1 5 10

ANGABEN ZU SEQ ID NO:27

- 30 (i) SEQUENZKENNZEICHEN:
  - (A) LÄNGE: 11
  - (B) ART: protein



(A) ORGANISMUS: Betula verrucosa

(vi) URSPÜNGLICHE HERKUNFT:

-24-

```
(C) ENTWICKLUNGSSTADIUM: Pollen
   (vii) SEQUENZBESCHREIBUNG:SEQ ID NO: 29:
   Met Ile Leu Asp Ala Ile Glu Gln Val Gly Gly Ile
                    5
                                       10
   ANGABEN ZU SEQ ID NO:30
   (i) SEQUENZKENNZEICHEN:
       (A) LÄNGE: 12
       (B) ART: protein
   (ii) ART DES MOLEKÜLS: peptide
   (iii) HYPOTHETISCH: nein
   (v) ART DES FRAGMENTS: N-Terminus bis C-Terminus
  (vi) URSPÜNGLICHE HERKUNFT:
       (A) ORGANISMUS: Betula verrucosa
       (C) ENTWICKLUNGSSTADIUM: Pollen
15
  (vii) SEQUENZBESCHREIBUNG:SEQ ID NO: 30:
  Ser Gly Val Arg Phe Cys Lys Asp Leu Pro Asp Gly Gly Leu Ala Asn Val
                                       10
                                                          15
  Ala Ala
  18
20
  ANGABEN ZU SEQ ID NO:31
  (i) SEQUENZKENNZEICHEN:
       (A) LÄNGE: 09
       (B) ART: protein
25 (ii) ART DES MOLEKÜLS: peptide
  (iii) HYPOTHETISCH: nein
  (v) ART DES FRAGMENTS: N-Terminus bis C-Terminus
  (vi) URSPÜNGLICHE HERKUNFT:
       (A) ORGANISMUS: Betula verrucosa
       (C) ENTWICKLUNGSSTADIUM: Pollen
30
  (vii) SEQUENZBESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 31:
  Asn Leu His Gly Phe Glu Ala Pro Ser
```

-25-

•			
1			

<b>ANG</b> A	DEN	711	CEA	$\mathbf{m}$	NO.	22
<b>WOLTH</b>	TDE IA	Zυ	SEQ	w	NO:	32

(i) SEQUENZKENNZEICH	<b>JNZ</b>	ŒÌ	٧ZI	JEI	ŲU	SEC	(1)
----------------------	------------	----	-----	-----	----	-----	-----

- 5 (A) LÄNGE: 1671 Basenpaare / 556 Aminosäurereste
  - (B) ART: Nukleinsäure / protein

5

- (C) STRANGFORM:ds
- (D) TOPOLOGIE: linear
- (ii) ART DES MOLEKÜLS: cDNA zu mRNA / protein
- (iii) HYPOTHETISCH: nein
- (iv) ANTISENSE: nein
  - (v) ART DES FRAGMENTS: Gesamtsequenz
  - (vi) URSPÜNGLICHE HERKUNFT:
    - (A) ORGANISMUS: Phleum pratense
    - (C) ENTWICKLUNGSSTADIUM: Pollen
- 15 (vii) SEQUENZBESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 32:

	1	ATG	GCG	ACC	TCA	TGG	ACG	CTG	CCC	GAC	CAT	CCC	ACG	CTC	CCC	42
		Met	Ala	Thr	Ser	Trp	Thr	Leu	Pro	Asp	His	Pro	Thr	Leu	Pro	
20	43	AAG	GGC	AAG	ACG	GTG	GCC	GTC	ATC	GTG	СТС	GAC	GGA	TGG	GGC	84
		Lys	Gly	Lys	Thr	Val	Ala	Val	Пe	Val	Leu	Asp	Gly	Trp	Gly	
	85	GAG	ecc	AGC	GCT	GAC	CAG	TAC	ΔΔΓ	TGC	ΔΤΓ	САТ	CGT	ecc	CVC	126
	00												Arg			120
25	127	۸۵۵	ccc	CTC	ATC	CAT	TCC	CTC	440	A A T	ССТ	ССТ	ССТ	040	440	1.00
	127												CCT Pro			168
	169												GGT			210
		ırp	Inr	Leu	Val	Lys	Ala	HIS	Gly	Ihr	Ala	Val	Gly	Leu	Pro	
30	211	AGT	GAT	GAC	GAC	ATG	GGC	AAC	AGT	GAA	GTT	GGC	CAC	AAT	GCT	252
		Ser	Asp	Asp	Asp	Met	Gly	Asn	Ser	Glu	Val	Gly	His	Asn	Ala	

	253	CTT	GGC	GCT	GGT	CGG	ATT	TTT	GCT	CAA	GGG	GCG	AAG	TTG	TTT	294
		Leu	Gly	Ala	Gly	Arg	Ile	Phe	Ala	Gln	Gly	Ala	Lys	Leu	Phe	
	295				CTT											336
5		Asp	Ala	Ala	Leu	Ala	Ser	Gly	Lys	Ile	Trp	Glu	Asp	Glu	Gly	
3	227	TTC	A A T	T A C	A.T.C		C 4 4	TOT		000	044	007	407	0.7.0	0.4.0	270
	337				ATC											378
		rne	ASII	Tyr	Ile	Lys	GIU	Ser.	rne	Ald	GIU	GIY	ınr	Leu	HIS	
	379	CTT	ATT	GGT	CTG	TTG	AGT	GAT	GGA	GGC	GTC	CAC	TCC	CGG	CTA	420
					Leu											.20
10				Ţ				٠	J	J				, ,		
	421	GAC	CAA	GTG	CAG	TTG	CTT	GTG	AAA	GGT	GCC	AGT	GAG	AGG	GGA	462
		Asp	Gln	Val	Gln	Leu	Leu	Val	Lys	Gly	Ala	Ser	Glu	Arg	Gly	
	463				ATT										_	504
		Ala	Lys	Arg	Ile	Arg	Leu	His	Ile	Leu	Thr	Asp	Gly	Arg	Asp	
15	505	0.7.0	<b></b> -													
	505				GGA											546
		Vai	Leu	ASP	Gly	2er	5er	vai	ыу	rne	vai	GIU	ınr	Leu	Glu	
	547	AAT	GAT	CTT	GCT	CAG	CTT	CGT	GAG	AAG	GGT	GTT	GAT	GCA	CAG	588
					Ala											
20			·					J		·	J		•			
	589	GTT	GCA	TCT	GGT	GGT	GGA	AGG	ATG	TAT	GTT	ACC	ATG	GAC	CGC	630
		Val	Ala	Ser	Gly	Gly	Gly	Arg	Met	Tyr	Val	Thr	Met	Asp	Arg	
	631	TAT	GAG	AAT	GAC	TGG	GAT	GTG	GTC	AAG	CGT	GGG	TGG	GAT	GCC	672
25		Tyr	Glu	Asn	Asp	Trp	Asp	Val	Val	Lys	Arg	Gly	Trp	Asp	Ala	
25	670	0.4.0														
	6/3				GGA											714
		GIN	vai	Leu	Gly	GIU	АІа	Pro	ıyr	Lys	rne	Lys	Ser	Ala	Leu	
	715	GAA	GCT	GTG	AAA	ACG	ΛΤΛ	AGA	GCA	GAG	CCC	AAG	GCC	ΔΔΤ	GAT	756
					Lys											, 50
30				,	-J <del>-</del>			3	•			_, .				
	757	CAG	TAC	TTG	ССТ	GCG	TTT	GTG	АТА	GTT	GAT	GAA	AGT	GGC	AAA	798
		Gln	Tyr	Leu	Pro	Ala	Phe	Val	Ile	Val	Asp	G1 u	Ser	G1 y	Lys	

	799	TCC	GTT	GGT	CCT	ATA	GTA	GAT	GGC	GAT	GCA	GTT	GTG	ATT	TTC	840
	•	Ser	Val	Gly	Pro	Ile	Va1	Asp	Gly	Asp	Ala	Val	Val	Пe	Phe	
	841	AAT	TTC	AGA	GCT	GAT	CGC	ATG	GTT	ATG	CTT	GCA	AAG	GCT	CTT	882
5											Leu					
	883										CGT					924
		GIU	rne	АТа	ASP	rne	ASP	Lys	Pne	Asp	Arg	Vai	Arg	Vai	Pro	
	925	AAA	ATT	AAG	TAT	GCT	GGG	ATG	СТС	CAG	TAT	GAT	GGT	GAG	TTG	966
10		Lys	Пe	Lys	Tyr	Ala	Gly	Met	Leu	G1n	Tyr	Asp	Gly	Glu	Leu	
	967										CCA					1008
		Lys	Leu	P1.0	ASII	Lys	rne	Leu	vai	Ser	Pro	Pro	Leu	116	GIU	
	1009	AGG	ACA	тст	GGT	GAA	TAC	TTG	GTA	AAG	AAT	GGC	GTT	CGC	ACA	1050
15		Arg	Thr	Ser	Gly	Glu	Tyr	Leu	Val	Lys	Asn	Gly	V a 1	Arg	Thr	
	1051	TTT	ССТ	TCC	۸۲۲	C V C	۸۵۲	CTC	A A C	<b>TTT</b>	ССТ	CAT	CTC	A C A	<b>TTT</b>	1002
	1051										Gly					1092
											<b>u</b> .,	5	• • •			
	1093	TTC	TGG	AAT	GGA	AAC	CGT	TCT	GGA	TAC	TTC	GAT	GAA	ACC	AAG	1134
20		Phe	Trp	Asn	Gly	Asn	Arg	Ser	Gly	Tyr	Phe	Asp	Glu	Thr	Lys	
	1135	GAA	GAG	ΤΔΓ	ΔΤΔ	GAA	ΔΤΤ	ССТ	ΔGT	GAT	ΔGT	GGT	ΔΤΓ	ΔΓΔ	TTC	1176
	1100										Ser					1170
										•						
15	1177															1218
25		Asn	Glu	GIn	Pro	Lys	Met	Lys	Ala	Leu	Glu	He	Ala	Glu	Lys	
	1219	ACC	CGG	GAT	GCT	ATC	СТС	AGT	GGA	AAG	TTT	GAC	CAG	GTA	CGT	1260
		Thr	Arg	Asp	Ala	Пe	Leu	Ser	Gly	Lys	Phe	Asp	Gln	Va1	Arg	
	1061					–										
30	1261															1302
		116	U311	LEU	110	V211	ury	ush	יופנ	v ci i	Gly	1115	1111	ury	wsh	
	1303	ATT	GAA	GCC	ACA	GTC	GTT	GCC	TGC	AAG	GCT	GCT	GAT	GAA	GCA	1344

-28-

							-	20-							
	Ile	Glu	Ala	Thr	Val	Val	Ala	Cys	Lys	Ala	Ala	Asp	Glu	Ala	
1345															1386
	Val	Lys	Ile	Val	Leu	Asp	Ala	Val	G1 u	Gln	Val	Gly	Gly	Ile	
i															
1387	TAT	CTT	GTC	ACT	GCT	GAT	CAT	GGA	AAC	GCA	GAG	GAT	ATG	GTG	1428
	Tyr	Leu	Val	Thr	Ala	Asp	His	Gly	Asn	Ala	Glu	Asp	Met	Val	
1429	AAA	AGA	AAC	AAA	тст	GGC	CAG	ССТ	GCT	CTT	GAC	AAG	AGC	GGT	1470
1471															1512
	Ser	Ile	Gln	Ile	Leu	Thr	Ser	His	Thr	Leu	Gln	Pro	۷a٦	Pro	
1513	GTT	GCG	ATC	GGA	GGC	ССТ	GGT	СТС	CAC	CCA	GGA	GTG	AAG	TTC	1554
1555															1596
	Arg	Ser	Asp	Ile	Asn	Thr	Pro	Gly	Leu	Ala	Asn	Val	Ala	Ala	
1597	ACC	GTG	ATG	AAC	СТС	CAT	GGC	TTC	CAG	GCC	ССТ	GAT	GAT	TAT	1638
	1387 1429 1471 1513	1345 GTC Val  1387 TAT Tyr  1429 AAA Lys  1471 AGC Ser  1513 GTT Val  1555 AGG Arg	1345 GTC AAG Val Lys  1387 TAT CTT Tyr Leu  1429 AAA AGA Lys Arg  1471 AGC ATC Ser Ile  1513 GTT GCG Val Ala  1555 AGG TCT Arg Ser  1597 ACC GTG	1345 GTC AAG ATT Val Lys Ile  1387 TAT CTT GTC Tyr Leu Val  1429 AAA AGA AAC Lys Arg Asn  1471 AGC ATC CAG Ser Ile Gln  1513 GTT GCG ATC Val Ala Ile  1555 AGG TCT GAT Arg Ser Asp	1345 GTC AAG ATT GTT Val Lys Ile Val  1387 TAT CTT GTC ACT Tyr Leu Val Thr  1429 AAA AGA AAC AAA Lys Arg Asn Lys  1471 AGC ATC CAG ATT Ser Ile Gln Ile  1513 GTT GCG ATC GGA Val Ala Ile Gly  1555 AGG TCT GAT ATC Arg Ser Asp Ile  1597 ACC GTG ATG AAC	1345 GTC AAG ATT GTT TTG Val Lys Ile Val Leu  1387 TAT CTT GTC ACT GCT Tyr Leu Val Thr Ala  1429 AAA AGA AAC AAA TCT Lys Arg Asn Lys Ser  1471 AGC ATC CAG ATT CTT Ser Ile Gln Ile Leu  1513 GTT GCG ATC GGA GGC Val Ala Ile Gly Gly  1555 AGG TCT GAT ATC AAC Arg Ser Asp Ile Asn	1345 GTC AAG ATT GTT TTG GAT Val Lys Ile Val Leu Asp  1387 TAT CTT GTC ACT GCT GAT Tyr Leu Val Thr Ala Asp  1429 AAA AGA AAC AAA TCT GGC Lys Arg Asn Lys Ser Gly  1471 AGC ATC CAG ATT CTT ACC Ser Ile Gln Ile Leu Thr  1513 GTT GCG ATC GGA GGC CCT Val Ala Ile Gly Gly Pro  1555 AGG TCT GAT ATC AAC ACA Arg Ser Asp Ile Asn Thr  1597 ACC GTG ATG AAC CTC CAT	Ile Glu Ala Thr Val Val Ala  1345 GTC AAG ATT GTT TTG GAT GCA Val Lys Ile Val Leu Asp Ala  1387 TAT CTT GTC ACT GCT GAT CAT Tyr Leu Val Thr Ala Asp His  1429 AAA AGA AAC AAA TCT GGC CAG Lys Arg Asn Lys Ser Gly Gln  1471 AGC ATC CAG ATT CTT ACC TCG Ser Ile Gln Ile Leu Thr Ser  1513 GTT GCG ATC GGA GGC CCT GGT Val Ala Ile Gly Gly Pro Gly  1555 AGG TCT GAT ATC AAC ACA CCT Arg Ser Asp Ile Asn Thr Pro  1597 ACC GTG ATG AAC CTC CAT GGC	1345 GTC AAG ATT GTT TTG GAT GCA GTG Val Lys Ile Val Leu Asp Ala Val  1387 TAT CTT GTC ACT GCT GAT CAT GGA Tyr Leu Val Thr Ala Asp His Gly  1429 AAA AGA AAC AAA TCT GGC CAG CCT Lys Arg Asn Lys Ser Gly Gln Pro  1471 AGC ATC CAG ATT CTT ACC TCG CAT Ser Ile Gln Ile Leu Thr Ser His  1513 GTT GCG ATC GGA GGC CCT GGT CTC Val Ala Ile Gly Gly Pro Gly Leu  1555 AGG TCT GAT ATC AAC ACA CCT GGA Arg Ser Asp Ile Asn Thr Pro Gly  1597 ACC GTG ATG AAC CTC CAT GGC TTC	Ile Glu Ala Thr Val Val Ala Cys Lys  1345 GTC AAG ATT GTT TTG GAT GCA GTG GAG Val Lys Ile Val Leu Asp Ala Val Glu  1387 TAT CTT GTC ACT GCT GAT CAT GGA AAC Tyr Leu Val Thr Ala Asp His Gly Asn  1429 AAA AGA AAC AAA TCT GGC CAG CCT GCT Lys Arg Asn Lys Ser Gly Gln Pro Ala  1471 AGC ATC CAG ATT CTT ACC TCG CAT ACG Ser Ile Gln Ile Leu Thr Ser His Thr  1513 GTT GCG ATC GGA GGC CCT GGT CTC CAC Val Ala Ile Gly Gly Pro Gly Leu His  1555 AGG TCT GAT ATC AAC ACA CCT GGA CTC Arg Ser Asp Ile Asn Thr Pro Gly Leu  1597 ACC GTG ATG AAC CTC CAT GGC TTC CAG	Ile Glu Ala Thr Val Val Ala Cys Lys Ala  1345 GTC AAG ATT GTT TTG GAT GCA GTG GAG CAA Val Lys Ile Val Leu Asp Ala Val Glu Gln  1387 TAT CTT GTC ACT GCT GAT CAT GGA AAC GCA Tyr Leu Val Thr Ala Asp His Gly Asn Ala  1429 AAA AGA AAC AAA TCT GGC CAG CCT GCT CTT Lys Arg Asn Lys Ser Gly Gln Pro Ala Leu  1471 AGC ATC CAG ATT CTT ACC TCG CAT ACG CTT Ser Ile Gln Ile Leu Thr Ser His Thr Leu  1513 GTT GCG ATC GGA GGC CCT GGT CTC CAC CCA Val Ala Ile Gly Gly Pro Gly Leu His Pro  1555 AGG TCT GAT ATC AAC ACA CCT GGA CTC GCC Arg Ser Asp Ile Asn Thr Pro Gly Leu Ala	Ille Glu Ala Thr Val Val Ala Cys Lys Ala Ala  1345 GTC AAG ATT GTT TTG GAT GCA GTG GAG CAA GTT Val Lys Ile Val Leu Asp Ala Val Glu Gln Val  1387 TAT CTT GTC ACT GCT GAT CAT GGA AAC GCA GAG Tyr Leu Val Thr Ala Asp His Gly Asn Ala Glu  1429 AAA AGA AAC AAA TCT GGC CAG CCT GCT CTT GAC Lys Arg Asn Lys Ser Gly Gln Pro Ala Leu Asp  1471 AGC ATC CAG ATT CTT ACC TCG CAT ACG CTT CAG Ser Ile Gln Ile Leu Thr Ser His Thr Leu Gln  1513 GTT GCG ATC GGA GGC CCT GGT CTC CAC CCA GGA Val Ala Ile Gly Gly Pro Gly Leu His Pro Gly  1555 AGG TCT GAT ATC AAC ACA CCT GGA CTC GCC AAT Arg Ser Asp Ile Asn Thr Pro Gly Leu Ala Asn	Ile Glu Ala Thr Val Val Ala Cys Lys Ala Ala Asp  1345 GTC AAG ATT GTT TTG GAT GCA GTG GAG CAA GTT GGT Val Lys Ile Val Leu Asp Ala Val Glu Gln Val Gly  1387 TAT CTT GTC ACT GCT GAT CAT GGA AAC GCA GAG GAT Tyr Leu Val Thr Ala Asp His Gly Asn Ala Glu Asp  1429 AAA AGA AAC AAA TCT GGC CAG CCT GCT CTT GAC AAG Lys Arg Asn Lys Ser Gly Gln Pro Ala Leu Asp Lys  1471 AGC ATC CAG ATT CTT ACC TCG CAT ACG CTT CAG CCA Ser Ile Gln Ile Leu Thr Ser His Thr Leu Gln Pro  1513 GTT GCG ATC GGA GGC CCT GGT CTC CAC CCA GGA GTG Val Ala Ile Gly Gly Pro Gly Leu His Pro Gly Val  1555 AGG TCT GAT ATC AAC ACA CCT GGA CTC GCC AAT GTT Arg Ser Asp Ile Asn Thr Pro Gly Leu Ala Asn Val	Ile Glu Ala Thr Val Val Ala Cys Lys Ala Ala Asp Glu  1345 GTC AAG ATT GTT TTG GAT GCA GTG GAG CAA GTT GGT GGT Val Lys Ile Val Leu Asp Ala Val Glu Gln Val Gly Gly  1387 TAT CTT GTC ACT GCT GAT CAT GGA AAC GCA GAG GAT ATG Tyr Leu Val Thr Ala Asp His Gly Asn Ala Glu Asp Met  1429 AAA AGA AAC AAA TCT GGC CAG CCT GCT CTT GAC AAG AGC Lys Arg Asn Lys Ser Gly Gln Pro Ala Leu Asp Lys Ser  1471 AGC ATC CAG ATT CTT ACC TCG CAT ACG CTT CAG CCA GTC Ser Ile Gln Ile Leu Thr Ser His Thr Leu Gln Pro Val  1513 GTT GCG ATC GGA GGC CCT GGT CTC CAC CCA GGA GTG AAG Val Ala Ile Gly Gly Pro Gly Leu His Pro Gly Val Lys  1555 AGG TCT GAT ATC AAC ACA CCT GGA CTC GCC AAT GTT GCC Arg Ser Asp Ile Asn Thr Pro Gly Leu Ala Asn Val Ala	Ille Glu Ala Thr Val Val Ala Cys Lys Ala Ala Asp Glu Ala  1345 GTC AAG ATT GTT TTG GAT GCA GTG GAG CAA GTT GGT GGT ATT Val Lys Ile Val Leu Asp Ala Val Glu Gln Val Gly Gly Ile  1387 TAT CTT GTC ACT GCT GAT CAT GGA AAC GCA GAG GAT ATG GTG Tyr Leu Val Thr Ala Asp His Gly Asn Ala Glu Asp Met Val  1429 AAA AGA AAC AAA TCT GGC CAG CCT GCT CTT GAC AAG AGC GGT Lys Arg Asn Lys Ser Gly Gln Pro Ala Leu Asp Lys Ser Gly  1471 AGC ATC CAG ATT CTT ACC TCG CAT ACG CTT CAG CCA GTC CCT Ser Ile Gln Ile Leu Thr Ser His Thr Leu Gln Pro Val Pro  1513 GTT GCG ATC GGA GGC CCT GGT CTC CAC CCA GGA GTG AAG TTC Val Ala Ile Gly Gly Pro Gly Leu His Pro Gly Val Lys Phe

1639 GAG ACG CTC ATT GAA GTT GCT GAC AAG TAA

Glu Thr Thr Leu Ile Glu Val Ala Asp Lys \*

# ANGABEN ZU SEQ ID NO: 33

20

- (i) SEQUENZKENNZEICHEN:
  - (A) LÄNGE: 15
  - (B) ART: protein
- (ii) ART DES MOLEKÜLS: peptide
- (iii) HYPOTHETISCH: nein
- $^{30}$  (v) ART DES FRAGMENTS: N-Terminus bis C-Terminus
  - (vi) URSPÜNGLICHE HERKUNFT:

-29-

		(4	A) O	RGA]	NISN	AUS:	Phle	um p	raten	se						
		(0	C) Eì	NTW.	ICKI	LUNC	3SST	CADI	UM:	Polle	n					
	(vii)	SEC	)UEN	NZBE	SCH	REII	BUN	G:SE	Q ID	NO:	33:					
	_	_			_											
5		Trp	Thr	Leu	_	Asp	His	Pro	Thr		Pro	Lys	Gly	Lys		
	1				5					10					15	
	ANG	GAB)	EN Z	U SE	Ю П	ON O	: 34									
				KEN												
		(/	A) LÄ	ÄNGI	E: 35											
10		(I	3) AI	RT: p	roteii	n										
	(ii) <i>I</i>	ART	DES	MOI	LEKÜ	ÜLS:	pept	ide								
				ETIS			•									
	(v) A	ART	DES	FRA	GMI	ENTS	S: N-	Term	inus t	ois C-	Tern	ninus				
	(vi)	URS	PÜN	GLIC	HE	HER	KUN	FT:								
15		<b>(</b> /	A) OI	RGAI	VISM	IUS:	Phle	um pi	ratens	se						
		((	C) EN	1TWI	CKL	UNC	SSST	ADI	<b>JM</b> : 1	Polle	n					
	(vii)	SEQ	UEN	IZBE	SCH	REIE	BUNG	G:SE	Q ID	NO:	34:					
		Gly	Trp	Gly	_	Ala	Ser	Ala	Asp		Tyr	Asn	Cys	Пe	His	Arg
20	1				5					10					15	
	Ala	Glu	Thr	Pro	Val	Met	Asp	Ser	Leu	Lvs	Asn	G1 v	Ala	Pro	Glu	lvs
				20					25	-5 -	,,,,,,,	<b>u</b> .,	,,,,	30		<b>L</b> ) 5
	Trp	Thr														
25			35													
	ANC	TARI	EN 7	u se	O III	NO.	- 35									
				KEN												
	ζ-, σ	-		NGE												
30		•	•	RT: pr		า										
-	(ii) <i>A</i>	•	-	MOL			pepti	de								

(iii) HYPOTHETISCH: nein

-30-

	(v) ART DES FRAGMENTS: N-Terminus bis C-Terminus															
	(vi) URSPÜNGLICHE HERKUNFT:															
	(A) ORGANISMUS: Phleum pratense															
	(C) ENTWICKLUNGSSTADIUM: Pollen															
5 (vii) SEQUENZBESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 35:																
	Leu	Pro	Ser	Asp	Asp	Asp	Met	Gly	Asn	Ser	G1 u	Val	Gly	His	Asn	Ala
	1				5					10					15	
	Leu	Gly	Ala													
10	)															
	ANG	GAB	EN Z	U SE	EQ II	ON C	: 36									
	(i) SEQUENZKENNZEICHEN:															
		(/	A) LÀ	NGI	E: 18											
15	τ .	(1	3) AF	RT: p	rotei	n										
1.	15 (ii) ART DES MOLEKÜLS: peptide															
	(iii) HYPOTHETISCH: nein															
	(v) A	ART	DES	FRA	GME	ENTS	S: N-	Гегт	inus t	ois C-	Tern	ninus				
	(vi) 1	URS	PÜN	GLIC	HE	HER	KUN	FT:								
		(4	A) OF	RGAI	VISM	IUS:	Phle	um pi	ratens	e						
20	)	((	C) EN	ITWI	CKL	UNC	SSST	ADI	U <b>M</b> : 1	Polle	n					
	(vii)	SEQ	UEN	ZBE	SCH	REII	BUNG	G:SE	QΙD	NO:	36:					
	Gly	Lys	Ile	Trp	G1 u	Asp	Glu	Gly	Phe	Asn	Tyr	Ile	Lys	G1 u	Ser	Phe
	1				5					10					15	
25	Ala	Glu														
	,,,u	uiu														
		<b></b> -														
			EN Z		-											
20			ENZ			ICHI	EN:									
30	ı	(A	A) LÄ	NGE	: 13											
		(E	3) AR	T: pr	oteir	1										

(ii) ART DES MOLEKÜLS: peptide

- (iii) HYPOTHETISCH: nein
- (v) ART DES FRAGMENTS: N-Terminus bis C-Terminus
- (vi) URSPÜNGLICHE HERKUNFT:
  - (A) ORGANISMUS: Phleum pratense
- 5 (C) ENTWICKLUNGSSTADIUM: Pollen
  - (vii) SEQUENZBESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 37:

Leu Ser Asp Gly Gly Val His Ser Arg Leu Asp Gln Val
1 5 10

10

ANGABEN ZU SEQ ID NO: 38

- (i) SEQUENZKENNZEICHEN:
  - (A) LÄNGE: 12
  - (B) ART: protein
- 15 (ii) ART DES MOLEKÜLS: peptide
  - (iii) HYPOTHETISCH: nein
  - (v) ART DES FRAGMENTS: N-Terminus bis C-Terminus
  - (vi) URSPÜNGLICHE HERKUNFT:
    - (A) ORGANISMUS: Phleum pratense
  - (C) ENTWICKLUNGSSTADIUM: Pollen
- (vii) SEQUENZBESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 38:

Gly Ala Ser Glu Arg Gly Ala Lys Arg Ile Arg Leu 1 5 10

25

ANGABEN ZU SEQ ID NO: 39

- (i) SEQUENZKENNZEICHEN:
  - (A) LÄNGE: 13
  - (B) ART: protein
- 30 (ii) ART DES MOLEKÜLS: peptide
  - (iii) HYPOTHETISCH: nein
  - (v) ART DES FRAGMENTS: N-Terminus bis C-Terminus

- (vi) URSPÜNGLICHE HERKUNFT:

  (A) ORGANISMUS: Phleum pratense
  - (C) ENTWICKLUNGSSTADIUM: Pollen
- (vii) SEQUENZBESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 39:

5 Leu Thr Asp Gly Arg Asp Val Leu Asp Gly Ser Ser Val 1 5 10

ANGABEN ZU SEQ ID NO: 40

- (i) SEQUENZKENNZEICHEN:
  - (A) LÄNGE: 17
- 10 (B) ART: protein
  - (ii) ART DES MOLEKÜLS: peptide
  - (iii) HYPOTHETISCH: nein
  - (v) ART DES FRAGMENTS: N-Terminus bis C-Terminus
  - (vi) URSPÜNGLICHE HERKUNFT:
- 15 (A) ORGANISMUS: Phleum pratense
  - (C) ENTWICKLUNGSSTADIUM: Pollen
  - (vii) SEQUENZBESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 40:

Glu Thr Leu Glu Asn Asp Leu Ala Gln Leu Arg Glu Lys Gly Val Asp Ala

10
15

ANGABEN ZU SEQ ID NO: 41

- (i) SEQUENZKENNZEICHEN:
  - (A) LÄNGE: 26
- 25 (B) ART: protein
  - (ii) ART DES MOLEKÜLS: peptide
  - (iii) HYPOTHETISCH: nein
  - (v) ART DES FRAGMENTS: N-Terminus bis C-Terminus
  - (vi) URSPÜNGLICHE HERKUNFT:
- 30 (A) ORGANISMUS: Phleum pratense
  - (C) ENTWICKLUNGSSTADIUM: Pollen
  - (vii) SEQUENZBESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 41:

-33-

Ser Gly Gly Gly Arg Met Tyr Val Thr Met Asp Arg Tyr Glu Asn Asp 1 5 10 15

Trp Asp Val Val Lys Arg Gly Trp Asp Ala

5 20 25

#### ANGABEN ZU SEQ ID NO: 42

- (i) SEQUENZKENNZEICHEN:
- 10 (A) LÄNGE: 9
  - (B) ART: protein
  - (ii) ART DES MOLEKÜLS: peptide
  - (iii) HYPOTHETISCH: nein
  - (v) ART DES FRAGMENTS: N-Terminus bis C-Terminus
- (vi) URSPÜNGLICHE HERKUNFT:
  - (A) ORGANISMUS: Phleum pratense
  - (C) ENTWICKLUNGSSTADIUM: Pollen
  - (vii) SEQUENZBESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 42:

Glu Ala Pro Tyr Lys Phe Lys Ser Ala 20 1 5

#### ANGABEN ZU SEQ ID NO: 43

- (i) SEQUENZKENNZEICHEN:
  - (A) LÄNGE: 14

25

- (B) ART: protein
- (ii) ART DES MOLEKÜLS: peptide
- (iii) HYPOTHETISCH: nein
- (v) ART DES FRAGMENTS: N-Terminus bis C-Terminus
- (vi) URSPÜNGLICHE HERKUNFT:
- 30 (A) ORGANISMUS: Phleum pratense
  - (C) ENTWICKLUNGSSTADIUM: Pollen

-34-

(vii) SEQUENZBESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 43:

Thr Leu Arg Ala Glu Pro Lys Ala Asn Asp Gln Tyr Leu Pro 1 5 10

5

ANGABEN ZU SEQ ID NO: 44

- (i) SEQUENZKENNZEICHEN:
  - (A) LÄNGE: 7
  - (B) ART: protein
- 10 (ii) ART DES MOLEKÜLS: peptide
  - (iii) HYPOTHETISCH: nein
  - (v) ART DES FRAGMENTS: N-Terminus bis C-Terminus
  - (vi) URSPÜNGLICHE HERKUNFT:
    - (A) ORGANISMUS: Phleum pratense
- 15 (C) ENTWICKLUNGSSTADIUM: Pollen
  - (vii) SEQUENZBESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 44:

Asp Glu Ser Gly Lys Ser Val

20

ANGABEN ZU SEQ ID NO: 45

- (i) SEQUENZKENNZEICHEN:
  - (A) LÄNGE: 6
  - (B) ART: protein
- 25 (ii) ART DES MOLEKÜLS: peptide
  - (iii) HYPOTHETISCH: nein
  - (v) ART DES FRAGMENTS: N-Terminus bis C-Terminus
  - (vi) URSPÜNGLICHE HERKUNFT:
    - (A) ORGANISMUS: Phleum pratense
- (C) ENTWICKLUNGSSTADIUM: Pollen
- (vii) SEQUENZBESCHREIBUNG:SEQ ID NO: 45:

Phe Arg Ala Asp Arg Met

1 5

ANGABEN ZU SEQ ID NO: 46

- (i) SEQUENZKENNZEICHEN:
  - (A) LÄNGE: 31
  - (B) ART: protein
- (ii) ART DES MOLEKÜLS: peptide
- (iii) HYPOTHETISCH: nein
- 10 (v) ART DES FRAGMENTS: N-Terminus bis C-Terminus
  - (vi) URSPÜNGLICHE HERKUNFT:
    - (A) ORGANISMUS: Phleum pratense
    - (C) ENTWICKLUNGSSTADIUM: Pollen
  - (vii) SEQUENZBESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 46:

15

Ala Asp Phe Asp Lys Phe Asp Arg Val Arg Val Pro Lys Ile Lys Tyr

1 10 15

Ala Gly Met Leu Gln Tyr Asp Gly Glu Leu Lys Leu Pro Asn Lys
20 25 30

20

ANGABEN ZU SEQ ID NO: 47

- (i) SEQUENZKENNZEICHEN:
  - (A) LÄNGE: 18

25 (B) ART: protein

- (ii) ART DES MOLEKÜLS: peptide
- (iii) HYPOTHETISCH: nein
- (v) ART DES FRAGMENTS: N-Terminus bis C-Terminus
- (vi) URSPÜNGLICHE HERKUNFT:
  - (A) ORGANISMUS: Phleum pratense
- (C) ENTWICKLUNGSSTADIUM: Pollen
  - (vii) SEQUENZBESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 47:

Pro Leu Ile Glu Arg Thr Ser Gly Glu Tyr Leu Val Lys Asn Gly Val 1 5 10 15 Arg Thr 5 ANGABEN ZU SEQ ID NO: 48 (i) SEQUENZKENNZEICHEN: (A) LÄNGE: 36 (B) ART: protein 10 (ii) ART DES MOLEKÜLS: peptide (iii) HYPOTHETISCH: nein (v) ART DES FRAGMENTS: N-Terminus bis C-Terminus (vi) URSPÜNGLICHE HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: Phleum pratense 15 (C) ENTWICKLUNGSSTADIUM: Pollen (vii) SEQUENZBESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 48: Phe Trp Asn Gly Asn Arg Ser Gly Tyr Phe Asp Glu Thr Lys Glu Glu 1 5 10 15 20 Tyr Ile Glu Ile Pro Ser Asp Ser Gly Ile Thr Phe Asn Glu Gln Pro 20 25 30 Lys Met Lys Ala 35 25 ANGABEN ZU SEQ ID NO: 49 (i) SEQUENZKENNZEICHEN: (A) LÄNGE: 8 (B) ART: protein (ii) ART DES MOLEKÜLS: peptide (iii) HYPOTHETISCH: nein

-37-

- (v) ART DES FRAGMENTS: N-Terminus bis C-Terminus
- (vi) URSPÜNGLICHE HERKUNFT:
  - (A) ORGANISMUS: Phleum pratense
  - (C) ENTWICKLUNGSSTADIUM: Pollen
- 5 (vii) SEQUENZBESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 49:

Ile Ala Glu Lys Thr Arg Asp Ala 1 5

- 10 ANGABEN ZU SEQ ID NO: 50
  - (i) SEQUENZKENNZEICHEN:
    - (A) LÄNGE: 24
    - (B) ART: protein
  - (ii) ART DES MOLEKÜLS: peptide
- 15 (iii) HYPOTHETISCH: nein
  - (v) ART DES FRAGMENTS: N-Terminus bis C-Terminus
  - (vi) URSPÜNGLICHE HERKUNFT:
    - (A) ORGANISMUS: Phleum pratense
    - (C) ENTWICKLUNGSSTADIUM: Pollen
- 20 (vii) SEQUENZBESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 50:

Ser Gly Lys Phe Asp Gln Val Arg Ile Asn Leu Pro Asn Gly Asp Met 1 10 15

Val Gly His Thr Gly Asp Ile Glu 20 25

- (i) SEQUENZKENNZEICHEN:
  - (A) LÄNGE: 26
- 30 (B) ART: protein
  - (ii) ART DES MOLEKÜLS: peptide
  - (iii) HYPOTHETISCH: nein

-38-(v) ART DES FRAGMENTS: N-Terminus bis C-Terminus (vi) URSPÜNGLICHE HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: Phleum pratense (C) ENTWICKLUNGSSTADIUM: Pollen 5 (vii) SEQUENZBESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 51: Ala Asp His Gly Asn Ala Glu Asp Met Val Lys Arg Asn Lys Ser Gly 1 5 10 15 Gln Pro Ala Leu Asp Lys Ser Gly Ser Ile 20 10 ANGABEN ZU SEQ ID NO: 52 (i) SEQUENZKENNZEICHEN: (A) LÄNGE: 8 15 (B) ART: protein (ii) ART DES MOLEKÜLS: peptide (iii) HYPOTHETISCH: nein (v) ART DES FRAGMENTS: N-Terminus bis C-Terminus (vi) URSPÜNGLICHE HERKUNFT: 20 (A) ORGANISMUS: Phleum pratense (C) ENTWICKLUNGSSTADIUM: Pollen (vii) SEQUENZBESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 52: Leu Thr Ser His Thr Leu Gln Pro

25 <sup>1</sup> 5

- (i) SEQUENZKENNZEICHEN:
  - (A) LÄNGE: 19
  - (B) ART: protein
- $^{30}$  (ii) ART DES MOLEKÜLS: peptide
  - (iii) HYPOTHETISCH: nein

- (v) ART DES FRAGMENTS: N-Terminus bis C-Terminus
  (vi) URSPÜNGLICHE HERKUNFT:
  (A) ORGANISMUS: Phleum pratense
  (C) ENTWICKLUNGSSTADIUM: Pollen
- 5 (vii) SEQUENZBESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 53:

Gly Pro Gly Leu His Pro Gly Val Lys Phe Arg Ser Asp Ile Asn Thr
1 5 10 15

Pro Gly Leu

10

ANGABEN ZU SEQ ID NO: 54

- (i) SEQUENZKENNZEICHEN:
  - (A) LÄNGE: 14
  - (B) ART: protein
- 15 (ii) ART DES MOLEKÜLS: peptide
  - (iii) HYPOTHETISCH: nein
  - (v) ART DES FRAGMENTS: N-Terminus bis C-Terminus
  - (vi) URSPÜNGLICHE HERKUNFT:
    - (A) ORGANISMUS: Phleum pratense
    - (C) ENTWICKLUNGSSTADIUM: Pollen
- <sup>20</sup> (vii) SEQUENZBESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 54:

Leu His Gly Phe Gln Ala Pro Asp Asp Tyr Glu Thr Thr Leu

1 10

25

- (i) SEQUENZKENNZEICHEN:
  - (A) LÄNGE: 5
  - (B) ART: protein
- (ii) ART DES MOLEKÜLS: peptide
- (iii) HYPOTHETISCH: nein
  - (v) ART DES FRAGMENTS: N-Terminus bis C-Terminus

-40-

- (vi) URSPÜNGLICHE HERKUNFT:
  - (A) ORGANISMUS: Phleum pratense
  - (C) ENTWICKLUNGSSTADIUM: Pollen
- (vii) SEQUENZBESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 55:

5 Trp Gly Glu Ala Ser 1 5

- 10 ANGABEN ZU SEQ ID NO: 56
  - (i) SEQUENZKENNZEICHEN:
    - (A) LÄNGE: 8
    - (B) ART: protein
  - (ii) ART DES MOLEKÜLS: peptide
- 15 (iii) HYPOTHETISCH: nein
  - (v) ART DES FRAGMENTS: N-Terminus bis C-Terminus
  - (vi) URSPÜNGLICHE HERKUNFT:
    - (A) ORGANISMUS: Phleum pratense
    - (C) ENTWICKLUNGSSTADIUM: Pollen
- 20 (vii) SEQUENZBESCHREIBUNG:SEQ ID NO: 56:

Met Asp Ser Leu Lys Asn Gly Ala 1 5

- 25 ANGABEN ZU SEQ ID NO: 57
  - (i) SEQUENZKENNZEICHEN:
    - (A) LÄNGE: 10
    - (B) ART: protein
  - (ii) ART DES MOLEKÜLS: peptide
- 30 (iii) HYPOTHETISCH: nein
  - (v) ART DES FRAGMENTS: N-Terminus bis C-Terminus
  - (vi) URSPÜNGLICHE HERKUNFT:

- (A) ORGANISMUS: Phleum pratense
- (C) ENTWICKLUNGSSTADIUM: Pollen
- (vii) SEQUENZBESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 57:

$$5 \frac{\text{Phe Ala Gln Gly Ala Lys Leu Phe Asp Ala}}{1}$$

#### ANGABEN ZU SEQ ID NO: 58

- (i) SEQUENZKENNZEICHEN:
- 10 (A) LÄNGE: 5
  - (B) ART: protein
  - (ii) ART DES MOLEKÜLS: peptide
  - (iii) HYPOTHETISCH: nein
  - (v) ART DES FRAGMENTS: N-Terminus bis C-Terminus
- 15 (vi) URSPÜNGLICHE HERKUNFT:
  - (A) ORGANISMUS: Phleum pratense
  - (C) ENTWICKLUNGSSTADIUM: Pollen
  - (vii) SEQUENZBESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 58:

- (i) SEQUENZKENNZEICHEN:
- 25 (A) LÄNGE: 4
  - (B) ART: protein
  - (ii) ART DES MOLEKÜLS: peptide
  - (iii) HYPOTHETISCH: nein
  - (v) ART DES FRAGMENTS: N-Terminus bis C-Terminus
- 30 (vi) URSPÜNGLICHE HERKUNFT:
  - (A) ORGANISMUS: Phleum pratense
  - (C) ENTWICKLUNGSSTADIUM: Pollen

(vii) SEQUENZBESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 59:

Thr Leu Glu Asn 1 4

5

ANGABEN ZU SEQ ID NO: 60

- (i) SEQUENZKENNZEICHEN:
  - (A) LÄNGE: 6
  - (B) ART: protein
- 10 (ii) ART DES MOLEKÜLS: peptide
  - (iii) HYPOTHETISCH: nein
  - (v) ART DES FRAGMENTS: N-Terminus bis C-Terminus
  - (vi) URSPÜNGLICHE HERKUNFT:
    - (A) ORGANISMUS: Phleum pratense
- 15 (C) ENTWICKLUNGSSTADIUM: Pollen
  - (vii) SEQUENZBESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 60:

Asn Asp Trp Asp Val Val 1 5

20

- (i) SEQUENZKENNZEICHEN:
  - (A) LÄNGE: 7
  - (B) ART: protein
- 25 (ii) ART DES MOLEKÜLS: peptide
  - (iii) HYPOTHETISCH: nein
  - (v) ART DES FRAGMENTS: N-Terminus bis C-Terminus
  - (vi) URSPÜNGLICHE HERKUNFT:
    - (A) ORGANISMUS: Phleum pratense
- (C) ENTWICKLUNGSSTADIUM: Pollen
  - (vii) SEQUENZBESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 61:

Leu Glu Ala Val Lys Thr Leu 1 5

ANGABEN ZU SEQ ID NO: 62

- (i) SEQUENZKENNZEICHEN:
  - (A) LÄNGE: 6
  - (B) ART: protein
- (ii) ART DES MOLEKÜLS: peptide
- (iii) HYPOTHETISCH: nein
- 10 (v) ART DES FRAGMENTS: N-Terminus bis C-Terminus
  - (vi) URSPÜNGLICHE HERKUNFT:
    - (A) ORGANISMUS: Phleum pratense
    - (C) ENTWICKLUNGSSTADIUM: Pollen
  - (vii) SEQUENZBESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 62:

15 Leu Ala Lys Ala Leu Glu 1 5

ANGABEN ZU SEQ ID NO: 63

- 20 (i) SEQUENZKENNZEICHEN:
  - (A) LÄNGE: 8
  - (B) ART: protein
  - (ii) ART DES MOLEKÜLS: peptide
  - (iii) HYPOTHETISCH: nein
- 25 (v) ART DES FRAGMENTS: N-Terminus bis C-Terminus
  - (vi) URSPÜNGLICHE HERKUNFT:
    - (A) ORGANISMUS: Phleum pratense
    - (C) ENTWICKLUNGSSTADIUM: Pollen
  - (vii) SEQUENZBESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 63:

30 Phe Ala Cys Ser Glu Thr Val Lys 1 5 ANGABEN ZU SEQ ID NO: 64

(i) SEQUENZKENNZEICHEN:

(A) LÄNGE: 11

- 5 (B) ART: protein
  - (ii) ART DES MOLEKÜLS: peptide
  - (iii) HYPOTHETISCH: nein
  - (v) ART DES FRAGMENTS: N-Terminus bis C-Terminus
  - (vi) URSPÜNGLICHE HERKUNFT:
    - (A) ORGANISMUS: Phleum pratense
      - (C) ENTWICKLUNGSSTADIUM: Pollen
  - (vii) SEQUENZBESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 64:

15

10

ANGABEN ZU SEQ ID NO: 65

- (i) SEQUENZKENNZEICHEN:
  - (A) LÄNGE: 8
- (B) ART: protein
  - (ii) ART DES MOLEKÜLS: peptide
    - (iii) HYPOTHETISCH: nein
    - (v) ART DES FRAGMENTS: N-Terminus bis C-Terminus
    - (vi) URSPÜNGLICHE HERKUNFT:
      - (A) ORGANISMUS: Phleum pratense
- 25 (C) ENTWICKLUNGSSTADIUM: Pollen
  - (vii) SEQUENZBESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 65:

30

-45-

- (i) SEQUENZKENNZEICHEN:
  - (A) LÄNGE: 10
  - (B) ART: protein
- (ii) ART DES MOLEKÜLS: peptide
- 5 (iii) HYPOTHETISCH: nein
  - (v) ART DES FRAGMENTS: N-Terminus bis C-Terminus
  - (vi) URSPÜNGLICHE HERKUNFT:
    - (A) ORGANISMUS: Phleum pratense
    - (C) ENTWICKLUNGSSTADIUM: Pollen
- (vii) SEQUENZBESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 66:

Asn Leu His Gly Phe Gln Ala Pro Asp Asp 1 5 10

- (i) SEQUENZKENNZEICHEN:
  - (A) LÄNGE: 1668 Basenpaare / 555 Aminosäurereste
  - (B) ART: Nukleinsäure / protein
  - (C) STRANGFORM:ds
- (D) TOPOLOGIE:linear
- 20 (ii) ART DES MOLEKÜLS: cDNA zu mRNA / protein
  - (iii) HYPOTHETISCH: nein
  - (iv) ANTISENSE: nein
  - (v) ART DES FRAGMENTS: Gesamtsequenz
  - (vi) URSPÜNGLICHE HERKUNFT:
- 25 (A) ORGANISMUS: Phleum pratense
  - (C) ENTWICKLUNGSSTADIUM: Pollen
  - (vii) SEQUENZBESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 67:
- 1 ATG ACC TCA TGG ACG CTG CCC GAC CAC CCC ACG CTC CCC AAG

  Met Thr Ser Trp Thr Leu Pro Asp His Pro Thr Leu Pro Lys

WO 97/05258

											-					
	43	GGC	AAG	ACG	GTG	GCC	GTC	ATC	GTG	СТО	GAC	GGA	TGG	GGC	GAG	84
		Gly	Lys	Thr	Va1	Ala	Val	Пe	۷al	Leu	Asp	Gly	Trp	Gly	Glu	
	85	GCC	AGC	GCT	GAC	CAG	TAC	AAC	TGC	ATC	CAT	CGC	GCC	GAG	ACG	126
		Ala	Ser	Ala	Asp	Gln	Tyr	Asn	Cys	Ile	His	Arg	Ala	Glu	Thr	
5																
	127	CCC	GTC	ATG	GAT	TCG	CTC	AAG	AAT	GGT	GCT	ССТ	GAG	AAG	TGG	168
		Pro	Val	Met	Asp	Ser	Leu	Lys	Asn	Gly	Ala	Pro	G1 u	Lys	Trp	
	169	ACA	CTA	GTG	AAG	GCT	CAT	GGA	ACT	GCT	GTT	GGT	CTC	CCT	AGT	210
		Thr	Leu	۷al	Lys	Ala	His	G1 y	Thr	Ala	Va1	Gly	Leu	Pro	Ser	
10	211	GAT	GAC	GAC	ATG	GGC	AAC	AGT	GAA	GTT	GGC	CAC	AAT	GCT	CTT	252
		Asp	Asp	Ásp	Met	Gly	Asn	Ser	Glu	V a 1	Gly	His	Asn	Ala	Leu	
	253	GGC	GCT	GGT	CGG	ATT	TTC	GCT	CAA	GGG	GCG	AAG	TTG	TTT	GAT	294
		Gly	Ala	Gly	Arg	Пe	Phe	Ala	Gln	Gly	Ala	Lys	Leu	Phe	Asp	
15	295	GCT	GCT	CTT	GCA	TCT	GGG	AAG	ATT	TGG	GAA	GAT	GAG	GGT	TTC	336
		Ala	Ala	Leu	Ala	Ser	Gly	Lys	Ile	Trp	Glu	Asp	Glu	Gly	Phe	
	337										GGT					378
		Asn	Tyr	Ile	Lys	Glu	Ser	Phe	Ala	G1 u	Gly	Thr	Leu	His	Leu	
20	270	A T T	007	CT.	<b>TT</b> 0											
20	3/9										CAC					420
		rie	ыу	Leu	Leu	5er	ASP	ыу	ыу	vai	His	5er	Arg	Leu	Asp	
	121	CAA	GTC	CAC	TTC	СТТ	CTC	A A A	ССТ	CCC	AGT	C 4 C	A C C	004	004	460
	761										Ser					462
		u i ii	• • •	um	Leu	Leu	Vai	Lys	uly	АІа	261	Giu	Arg	ыу	Ald	
25	463	AAA	AGA	ATT	CGG	CTT	CAC	ΔΤΤ	CTT	Δ۲۲	GAT	GGG	ССТ	GAT	GTC	504
											Asp					304
		•	J		3						710 P	<b>u</b> .,	/\\	ЛЭР	• • •	
	505	TTG	GAT	GGA	AGC	AGT	GTT	GGT	TTC	GTA	GAG	ACA	СТА	GAG	AAT	546
											Glu					- · <del>-</del>
			,	•				•								
30	547	GAT	CTT	GCT	CAG	CTT	CGT	GAG	AAG	GGT	GTT	GAT	GCA	CAG	GTT	588
											Val					

	589	GCA	TCT	GGT	GGT	GGA	AGG	ATG	TAT	GTT	ACC	ATG	GAC	CGC	TAT	630
		Ala	Ser	Gly	Gly	Gly	Arg	Met	Tyr	Val	Thr	Met	Asp	Arg	Tyr	
	*															
	631	GAG	AAT	GAC	TGG	GAT	GTG	GTC	AAG	CGT	GGG	TGG	GAT	GCC	CAG	672
														Ala		
5						_			•	3	J				• • • • • • • • • • • • • • • • • • • •	
	673	GTG	CTT	GGA	GAA	GCA	CCA	TAC	ΔΔΔ	TTC	ΔΔΔ	ΔGT	GCA	CTT	GΔΔ	714
														Leu		714
				<b>u</b> .,	u i u	,,,,		, , ,	Lys	1116	Lys	Jei	Ala	Leu	Giu	
	715	GCT	GTG	ΔΔΔ	ΔCG	СТΔ	ΔGΔ	GCΔ	CVC	ccc	۸۸۵	ccc	A A T	GAT	CAC	756
	, 10													Asp		/50
10	757													-		700
10	757															798
		ıyr	Leu	Pro	АТА	rne	vai	Tie	Val	Asp	Glu	Ser	Gly	Lys	Ser	
	700	CTT	ССТ	CCT		O.T. 4										
	799													TTC		840
		Val	Gly	Pro	lle	Val	Asp	Gly	Asp	Ala	Val	Val	Thr	Phe	Asn	
1.5																
13	841															882
		Phe	Arg	Ala	Asp	Arg	Met	Val	Met	Leu	Ala	Lys	Ala	Leu	Glu	
	883	TTT	GCT	GAT	TTT	GAT	AAA	TTT	GAC	CGT	GTT	CGT	GTA	CCA	AAA	924
		Phe	Ala	Asp	Phe	Asp	Lys	Phe	Asp	Arg	۷al	Arg	V a 1	Pro	Lys	
20	925	ATT	AAG	TAT	GCT	GGG	ATG	CTC	CAG	TAT	GAT	GGT	GAG	TTG	AAG	966
		Ile	Lys	Tyr	Ala	Gly	Met	Leu	Gln	Tyr	Asp	Gly	Glu	Leu	Lys	
	967	CTT	CCA	AAC	AAA	TTC	CTT	GTT	TCC	CCA	CCC	TTG	ATA	GAG	AGG	1008
		Leu	Pro	Asn	Lys	Phe	Leu	Va1	Ser	Pro	Pro	Leu	Ile	Glu	Arg	
25	1009	ACA	TCT	GGT	GAA	TAC	TTG	GTA	AAG	AAT	GGC	GTT	CGC	ACA	TTT	1050
		Thr	Ser	G1y	G1 u	Tyr	Leu	Val	Lys	Asn	Gly	Val	Arg	Thr	Phe	
	1051	GCT	TGC	AGC	GAG	ACC	GTG	AAG	TTT	GGT	CAT	GTC	ACA	TTT	TTC	1092
														Phe		
			-					-		J	-	-			_	
30	1093	TGG	AAT	GGA	AAC	CGT	TCT	GGA	TAC	TTC	GAT	GAA	ACC	AAG	GAA	1134
														Lys		1101
				- · J		7		- · J			Jp	J . U		- 3 3	<b>u</b> 1 <b>u</b>	

	1135	GAG	IAC	AIA	GAA	ATT	ССТ	AGT	GAT	AGT	GGT	ATC	ACA	TTC	AAT	1176
		Glu	Tyr	Ile	Glu	Ile	Pro	Ser	Asp	Ser	Gly	Ile	Thr	Phe	Asn	
	1177	GAG	CAG	CCC	AAA	ATG	AAG	GCA	CTT	GAA	ΔΤΤ	GCT	GAG	ΔΔΔ	274	1218
				Pro												1210
5		<b>U</b> , u	•	, , ,		1100	_, ,	7110	LCu	uiu	110	Aiu	uru	Lys		
	1219	CGG	GAT	GCT	ATC	CTC	AGT	GGA	AAG	TTT	GAC	CAG	GΤΔ	ССТ	ΔΤΤ	1260
				Ala												1200
		3					50.	u.,	<b>L</b> ) 3	1 110	тор	<b>u</b>	• • •	A1 9	110	
	1261	AAC	CTG	CCA	AAT	GGT	GAT	ATG	GTG	GGT	CAC	ACC	GGT	GAT	ATT	1302
		Asn	Leu	Pro	Asn	Gly	Asp	Met	Val	Gly	His	Thr	Gly	Asp	Ile	
10	1303	GAA	GCC	ACA	GTC	GTT	GCC	TGC	AAG	GCT	GCT	GAT	GAA	GCA	GTC	1344
		Glu	Ala	Thr	Va1	Val	Ala	Cys	Lys	Ala	Ala	Asp	Glu	Ala	Val	
	1345	AAG	ATT	GTT	TTG	GAT	GCA	GTG	GAG	CAA	GTT	GGT	GGT	ATT	TAT	1386
		Lys	Ile	Val	Leu	Asp	Ala	Val	Glu	Gln	Val	Gly	Gly	Ile	Tyr	
15	1387	CTT	GTC	ACT	GCT	GAT	CAT	GGA	AAC	GCA	GAG	GAT	ATG	GTG	AAA	1428
		Leu	Val	Thr	Ala	Asp	His	Gly	Asn	Ala	Glu	Asp	Met	۷a٦	Lys	
	1429	AGA	AAC	AAA	TCT	GGC	CAG	CCT	GCT	CTT	GAC	AAG	AGC	GGT	AGC	1470
		Arg	Asn	Lys	Ser	Gly	Gln	Pro	Ala	Leu	Asp	Lys	Ser	Gly	Ser	
20	1471	ATC	CAG	ATT	CTT	ACC	TCG	CAT	ACG	CTT	CAG	CCA	GTC	CCT	GTT	1512
		Пe	Gln	Ile	Leu	Thr	Ser	His	Thr	Leu	Gln	Pro	Val	Pro	Val	
	1513	GCG	ATC	GGA	GGC	CCT	GGT	CTC	CAC	CCA	GGA	GTG	AAG	TTC	AGG	1554
		Ala	Пe	Gly	Gly	Pro	Gly	Leu	His	Pro	Gly	Val	Lys	Phe	Arg	
25	1555	TCT	GAT	ATC	AAC	ACA	CCT	GGA	CTC	GCC	AAT	GTT	GCC	GCC	ACC	1596
		Ser	Asp	Ile	Asn	Thr	Pro	Gly	Leu	Ala	Asn	Val	Ala	Ala	Thr	
	1597	GTG	ATG	AAC	CTC	CAT	GGC	TTC	CAG	GCC	CCT	GAT	GAT	TAT	GAG	1638
		Val	Met	Asn	Leu	His	Gly	Phe	Gln	Ala	Pro	Asp	Asp	Tyr	Glu	
•																
30	1639	ACG	ACG	CTC	ATT	GAA	GTT	GCT	GAC	AAG	TAA					1668
		Thr	Thr	يرم ا	ם [ ]	Glu	Val	دΙΔ	Acn	Lve	*					

ANGABEN ZU SEQ ID NO: 68 (i) SEQUENZKENNZEICHEN: (A) LÄNGE: 16 (B) ART: protein (ii) ART DES MOLEKÜLS: peptide (iii) HYPOTHETISCH: nein (v) ART DES FRAGMENTS: N-Terminus bis C-Terminus (vi) URSPÜNGLICHE HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: Phleum pratense 10 (C) ENTWICKLUNGSSTADIUM: Pollen (vii) SEQUENZBESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 68: Met Thr Ser Trp Thr Leu Pro Asp His Pro Thr Leu Pro Lys Gly Lys 5 10 15 ANGABEN ZU SEQ ID NO: 69 (i) SEQUENZKENNZEICHEN: (A) LÄNGE: 35 (B) ART: protein  $^{20}$  (ii) ART DES MOLEKÜLS: peptide (iii) HYPOTHETISCH: nein (v) ART DES FRAGMENTS: N-Terminus bis C-Terminus (vi) URSPÜNGLICHE HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: Phleum pratense 25 (C) ENTWICKLUNGSSTADIUM: Pollen (vii) SEQUENZBESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 69: Asp Gly Trp Gly Glu Ala Ser Ala Asp Gln Tyr Asn Cys Ile His Arg 5 1 10

 $30~\mathrm{Ala}~\mathrm{Glu}~\mathrm{Thr}~\mathrm{Pro}~\mathrm{Val}~\mathrm{Met}~\mathrm{Asp}~\mathrm{Ser}~\mathrm{Leu}~\mathrm{Lys}~\mathrm{Asn}~\mathrm{Gly}~\mathrm{Ala}~\mathrm{Pro}~\mathrm{Glu}~\mathrm{Lys}$ 

Trp Thr Leu 35

ANGABEN ZU SEQ ID NO: 70

- <sup>5</sup> (i) SEQUENZKENNZEICHEN:
  - (A) LÄNGE: 19
  - (B) ART: protein
  - (ii) ART DES MOLEKÜLS: peptide
  - (iii) HYPOTHETISCH: nein
- 10 (v) ART DES FRAGMENTS: N-Terminus bis C-Terminus
  - (vi) URSPÜNGLICHE HERKUNFT:
    - (A) ORGANISMUS: Phleum pratense
    - (C) ENTWICKLUNGSSTADIUM: Pollen
  - (vii) SEQUENZBESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 70:

Leu Pro Ser Asp Asp Met Gly Asn Ser Glu Val Gly His Asn Ala

1 5 10 15

Leu Gly Ala

20

ANGABEN ZU SEQ ID NO: 71

- (i) SEQUENZKENNZEICHEN:
  - (A) LÄNGE: 17
  - (B) ART: protein
- (ii) ART DES MOLEKÜLS: peptide
- 25 (iii) HYPOTHETISCH: nein
  - (v) ART DES FRAGMENTS: N-Terminus bis C-Terminus
  - (vi) URSPÜNGLICHE HERKUNFT:
    - (A) ORGANISMUS: Phleum pratense
    - (C) ENTWICKLUNGSSTADIUM: Pollen
- 30 (vii) SEQUENZBESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 71:

Gly Lys Ile Trp Glu Asp Glu Gly Phe Asn Tyr Ile Lys Glu Ser Phe

-51-

1 5 10 15

Ala

5 ANGABEN ZU SEQ ID NO: 72

- (i) SEQUENZKENNZEICHEN:
  - (A) LÄNGE: 13
  - (B) ART: protein
- (ii) ART DES MOLEKÜLS: peptide
- 10 (iii) HYPOTHETISCH: nein
  - (v) ART DES FRAGMENTS: N-Terminus bis C-Terminus
  - (vi) URSPÜNGLICHE HERKUNFT:
    - (A) ORGANISMUS: Phleum pratense
    - (C) ENTWICKLUNGSSTADIUM: Pollen
- 15 (vii) SEQUENZBESCHREIBUNG:SEQ ID NO: 72:

Leu Ser Asp Gly Gly Val His Ser Arg Leu Asp Gln Val
1 5 10

- 20 ANGABEN ZU SEQ ID NO: 73
  - (i) SEQUENZKENNZEICHEN:
    - (A) LÄNGE: 12
    - (B) ART: protein
  - (ii) ART DES MOLEKÜLS: peptide
- 25 (iii) HYPOTHETISCH: nein
  - (v) ART DES FRAGMENTS: N-Terminus bis C-Terminus
  - (vi) URSPÜNGLICHE HERKUNFT:
    - (A) ORGANISMUS: Phleum pratense
    - (C) ENTWICKLUNGSSTADIUM: Pollen
- (vii) SEQUENZBESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 73: 30

Gly Ala Ser Glu Arg Gly Ala Lys Arg Ile Arg Leu 1 5 10 ANGABEN ZU SEQ ID NO: 74

(i) SEQUENZKENNZEICHEN:

(B) ART: protein

(A) LÄNGE: 13

5 (A) LANGE. 1

- (ii) ART DES MOLEKÜLS: peptide
- (iii) HYPOTHETISCH: nein
- (v) ART DES FRAGMENTS: N-Terminus bis C-Terminus
- (vi) URSPÜNGLICHE HERKUNFT:
- (A) ORGANISMUS: Phleum pratense
  - (C) ENTWICKLUNGSSTADIUM: Pollen
  - (vii) SEQUENZBESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 74:

Leu Thr Asp Gly Arg Asp Val Leu Asp Gly Ser Ser Val

5
10

ANGABEN ZU SEQ ID NO: 75

- (i) SEQUENZKENNZEICHEN:
  - (A) LÄNGE: 17
- 20 (B) ART: protein
  - (ii) ART DES MOLEKÜLS: peptide
  - (iii) HYPOTHETISCH: nein
  - (v) ART DES FRAGMENTS: N-Terminus bis C-Terminus
  - (vi) URSPÜNGLICHE HERKUNFT:
- 25 (A) ORGANISMUS: Phleum pratense
  - (C) ENTWICKLUNGSSTADIUM: Pollen
  - (vii) SEQUENZBESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 75:

Glu Thr Leu Glu Asn Asp Leu Ala Gln Leu Arg Glu Lys Gly Val Asp

1 5 10 15
30

Ala

ANGABEN ZU SEQ ID NO: 76

- (i) SEQUENZKENNZEICHEN:
  - (A) LÄNGE: 26
- (B) ART: protein
- (ii) ART DES MOLEKÜLS: peptide
- (iii) HYPOTHETISCH: nein
- (v) ART DES FRAGMENTS: N-Terminus bis C-Terminus
- (vi) URSPÜNGLICHE HERKUNFT:
  - (A) ORGANISMUS: Phleum pratense
  - (C) ENTWICKLUNGSSTADIUM: Pollen
- (vii) SEQUENZBESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 76:

15

10

Trp Asp Val Val Lys Arg Gly Trp Asp Ala
20 25

- 20 (i) SEQUENZKENNZEICHEN:
  - (A) LÄNGE: 9
  - (B) ART: protein
  - (ii) ART DES MOLEKÜLS: peptide
  - (iii) HYPOTHETISCH: nein
- 25 (v) ART DES FRAGMENTS: N-Terminus bis C-Terminus
  - (vi) URSPÜNGLICHE HERKUNFT:
    - (A) ORGANISMUS: Phleum pratense
    - (C) ENTWICKLUNGSSTADIUM: Pollen
  - (vii) SEQUENZBESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 77:
- $^{30}$  Glu Ala Pro Tyr Lys Phe Lys Ser Ala 1 5

PCT/AT96/00141 WO 97/05258

-54-

ANGABEN ZU SEQ ID NO: 78

- (i) SEQUENZKENNZEICHEN:
  - (A) LÄNGE: 14
  - (B) ART: protein
- (ii) ART DES MOLEKÜLS: peptide
- (iii) HYPOTHETISCH: nein
- (v) ART DES FRAGMENTS: N-Terminus bis C-Terminus
- (vi) URSPÜNGLICHE HERKUNFT:
  - (A) ORGANISMUS: Phleum pratense
- 10 (C) ENTWICKLUNGSSTADIUM: Pollen
  - (vii) SEQUENZBESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 78:

Thr Leu Arg Ala Glu Pro Lys Ala Asn Asp Gln Tyr Leu Pro 10

15

ANGABEN ZU SEQ ID NO: 79

- (i) SEQUENZKENNZEICHEN:
  - (A) LÄNGE: 7
  - (B) ART: protein
- (ii) ART DES MOLEKÜLS: peptide
  - (iii) HYPOTHETISCH: nein
  - (v) ART DES FRAGMENTS: N-Terminus bis C-Terminus
  - (vi) URSPÜNGLICHE HERKUNFT:
    - (A) ORGANISMUS: Phleum pratense
- 25 (C) ENTWICKLUNGSSTADIUM: Pollen
  - (vii) SEQUENZBESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 79:

Asp Glu Ser Gly Lys Ser Val 5 1

30

- (i) SEQUENZKENNZEICHEN:
  - (A) LÄNGE: 7
  - (B) ART: protein
- (ii) ART DES MOLEKÜLS: peptide
- 5 (iii) HYPOTHETISCH: nein
  - (v) ART DES FRAGMENTS: N-Terminus bis C-Terminus
  - (vi) URSPÜNGLICHE HERKUNFT:
    - (A) ORGANISMUS: Phleum pratense
    - (C) ENTWICKLUNGSSTADIUM: Pollen
- (vii) SEQUENZBESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 80:

Asn Phe Arg Ala Asp Arg Met 1 5

- 15 ANGABEN ZU SEQ ID NO: 81
  - (i) SEQUENZKENNZEICHEN:
    - (A) LÄNGE: 31
    - (B) ART: protein
  - (ii) ART DES MOLEKÜLS: peptide
- 20 (iii) HYPOTHETISCH: nein
  - (v) ART DES FRAGMENTS: N-Terminus bis C-Terminus
  - (vi) URSPÜNGLICHE HERKUNFT:
    - (A) ORGANISMUS: Phleum pratense
    - (C) ENTWICKLUNGSSTADIUM: Pollen
- (vii) SEQUENZBESCHREIBUNG:SEQ ID NO: 81:

Ala Asp Phe Asp Lys Phe Asp Arg Val Arg Val Pro Lys Ile Lys Tyr 1 5 10 15

Ala Gly Met Leu Gln Tyr Asp Gly Glu Leu Lys Leu Pro Asn Lys
20 25 30

30

	•	-56-						
	ANGABEN ZU SEQ ID NO: 82							
٠.	(i) SEQUENZKENNZEICHEN:							
	(A) LÄNGE: 18							
	(B) ART: protein							
5	; (ii) ART DES MOLEKÜLS: peptide							
	(iii) HYPOTHETISCH: nein							
	(v) ART DES FRAGMENTS: N-Term	ninus t	ois C-Ter	minus				
	(vi) URSPÜNGLICHE HERKUNFT:							
	(A) ORGANISMUS: Phleum p	oratens	se					
10	(C) ENTWICKLUNGSSTAD	IUM: 1	Pollen					
10	(vii) SEQUENZBESCHREIBUNG:SI	EQ ID	NO: 82:					
	Pro Leu Ile Glu Arg Thr Ser Gly	/ Glu	Tyr Le	u Val	Lys	Asn	Gly	۷a٦
	1 5		10				15	
15	Arg Thr							
13								
	ANGABEN ZU SEQ ID NO: 83							
	(i) SEQUENZKENNZEICHEN:							
30	(A) LÄNGE: 36							
20	(B) ART: protein							
	(ii) ART DES MOLEKÜLS: peptide							
	(iii) HYPOTHETISCH: nein							
	(v) ART DES FRAGMENTS: N-Term	ninus b	is C-Ter	minus				
	(vi) URSPÜNGLICHE HERKUNFT:							
25	(A) ORGANISMUS: Phleum p	ratens	е					
	(C) ENTWICKLUNGSSTADI	UM: I	Pollen					
	(vii) SEQUENZBESCHREIBUNG:SE	EQ ID	NO: 83:					

Phe Trp Asn Gly Asn Arg Ser Gly Tyr Phe Asp Glu Thr Lys Glu Glu 10

Tyr Ile Glu Ile Pro Ser Asp Ser Gly Ile Thr Phe Asn Glu Gln Pro

-57-

20

25

30

Lys Met Lys Ala 35

5

ANGABEN ZU SEQ ID NO: 84

- (i) SEQUENZKENNZEICHEN:
  - (A) LÄNGE: 8
  - (B) ART: protein
- 10 (ii) ART DES MOLEKÜLS: peptide
  - (iii) HYPOTHETISCH: nein
  - (v) ART DES FRAGMENTS: N-Terminus bis C-Terminus
  - (vi) URSPÜNGLICHE HERKUNFT:
    - (A) ORGANISMUS: Phleum pratense
    - (C) ENTWICKLUNGSSTADIUM: Pollen
  - (vii) SEQUENZBESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 84:

Ile Ala Glu Lys Thr Arg Asp Ala 1 5

20

ANGABEN ZU SEQ ID NO: 85

- (i) SEQUENZKENNZEICHEN:
  - (A) LÄNGE: 24
  - (B) ART: protein
- 25 (ii) ART DES MOLEKÜLS: peptide
  - (iii) HYPOTHETISCH: nein
  - (v) ART DES FRAGMENTS: N-Terminus bis C-Terminus
  - (vi) URSPÜNGLICHE HERKUNFT:
    - (A) ORGANISMUS: Phleum pratense
    - (C) ENTWICKLUNGSSTADIUM: Pollen
- $^{30}$  (vii) SEQUENZBESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 85:

Ser Gly Lys Phe Asp Gln Val Arg Ile Asn Leu Pro Asn Gly Asp Met

-58-

1 5 10 15

Val Gly His Thr Gly Asp Ile Glu 20

5

ANGABEN ZU SEQ ID NO: 86

- (i) SEQUENZKENNZEICHEN:
  - (A) LÄNGE: 26
  - (B) ART: protein
- 10 (ii) ART DES MOLEKÜLS: peptide
  - (iii) HYPOTHETISCH: nein
  - (v) ART DES FRAGMENTS: N-Terminus bis C-Terminus
  - (vi) URSPÜNGLICHE HERKUNFT:
    - (A) ORGANISMUS: Phleum pratense
  - (C) ENTWICKLUNGSSTADIUM: Pollen
- (vii) SEQUENZBESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 86:

Ala Asp His Gly Asn Ala Glu Asp Met Val Lys Arg Asn Lys Ser Gly

1 5 10 15

- (i) SEQUENZKENNZEICHEN:
- 25 (A) LÄNGE: 8
  - (B) ART: protein
  - (ii) ART DES MOLEKÜLS: peptide
  - (iii) HYPOTHETISCH: nein
  - (v) ART DES FRAGMENTS: N-Terminus bis C-Terminus
- 30 (vi) URSPÜNGLICHE HERKUNFT:
  - (A) ORGANISMUS: Phleum pratense
  - (C) ENTWICKLUNGSSTADIUM: Pollen

## (vii) SEQUENZBESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 87:

Leu Thr Ser His Thr Leu Gln Pro 1 5

5

ANGABEN ZU SEQ ID NO: 88

- (i) SEQUENZKENNZEICHEN:
  - (A) LÄNGE: 19
  - (B) ART: protein
- 10 (ii) ART DES MOLEKÜLS: peptide
  - (iii) HYPOTHETISCH: nein
  - (v) ART DES FRAGMENTS: N-Terminus bis C-Terminus
  - (vi) URSPÜNGLICHE HERKUNFT:
    - (A) ORGANISMUS: Phleum pratense
- 15 (C) ENTWICKLUNGSSTADIUM: Pollen
  - (vii) SEQUENZBESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 88:

Gly Pro Gly Leu His Pro Gly Val Lys Phe Arg Ser Asp Ile Asn Thr

1 10 15

20 Pro Gly Leu

- (i) SEQUENZKENNZEICHEN:
  - (A) LÄNGE: 14
- 25
- (B) ART: protein
- (ii) ART DES MOLEKÜLS: peptide
- (iii) HYPOTHETISCH: nein
- (v) ART DES FRAGMENTS: N-Terminus bis C-Terminus
- (vi) URSPÜNGLICHE HERKUNFT:
- 30 (A) ORGANISMUS: Phleum pratense
  - (C) ENTWICKLUNGSSTADIUM: Pollen
  - (vii) SEQUENZBESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 89:

-60-

Leu His Gly Phe Gln Ala Pro Asp Asp Tyr Glu Thr Thr Leu 1 5 10

- <sup>5</sup> ANGABEN ZU SEQ ID NO: 90
  - (i) SEQUENZKENNZEICHEN:
    - (A) LÄNGE: 5
    - (B) ART: protein
  - (ii) ART DES MOLEKÜLS: peptide
- 10 (iii) HYPOTHETISCH: nein
  - (v) ART DES FRAGMENTS: N-Terminus bis C-Terminus
  - (vi) URSPÜNGLICHE HERKUNFT:
    - (A) ORGANISMUS: Phleum pratense
    - (C) ENTWICKLUNGSSTADIUM: Pollen
- 15 (vii) SEQUENZBESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 90:

Trp Gly Glu Ala Ser 1 5

- 20 ANGABEN ZU SEQ ID NO: 91
  - (i) SEQUENZKENNZEICHEN:
    - (A) LÄNGE: 8
    - (B) ART: protein
  - (ii) ART DES MOLEKÜLS: peptide
- 25 (iii) HYPOTHETISCH: nein
  - (v) ART DES FRAGMENTS: N-Terminus bis C-Terminus
  - (vi) URSPÜNGLICHE HERKUNFT:
    - (A) ORGANISMUS: Phleum pratense
    - (C) ENTWICKLUNGSSTADIUM: Pollen
- 30 (vii) SEQUENZBESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 91:

Met Asp Ser Leu Lys Asn Gly Ala

1

ANGABEN ZU SEQ ID NO: 92

5 (i) SEQUENZKENNZEICHEN:

- (A) LÄNGE: 10
- (B) ART: protein
- (ii) ART DES MOLEKÜLS: peptide
- (iii) HYPOTHETISCH: nein
- (v) ART DES FRAGMENTS: N-Terminus bis C-Terminus
- 10 (vi) URSPÜNGLICHE HERKUNFT:
  - (A) ORGANISMUS: Phleum pratense
  - (C) ENTWICKLUNGSSTADIUM: Pollen
  - (vii) SEQUENZBESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 92:

15 Phe Ala Gln Gly Ala Lys Leu Phe Asp Ala 1 5 10

ANGABEN ZU SEQ ID NO: 93

(i) SEQUENZKENNZEICHEN:

20

- (A) LÄNGE: 5
- (B) ART: protein
- (ii) ART DES MOLEKÜLS: peptide
- (iii) HYPOTHETISCH: nein
- (v) ART DES FRAGMENTS: N-Terminus bis C-Terminus
- 25 (vi) URSPÜNGLICHE HERKUNFT:
  - (A) ORGANISMUS: Phleum pratense
  - (C) ENTWICKLUNGSSTADIUM: Pollen
  - (vii) SEQUENZBESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 93:

 $30 \frac{\text{Tyr Ile Lys. Glu Ser}}{1}$ 

```
ANGABEN ZU SEQ ID NO: 94
```

- (i) SEQUENZKENNZEICHEN:
  - (A) LÄNGE: 4
- (B) ART: protein
- (ii) ART DES MOLEKÜLS: peptide
- (iii) HYPOTHETISCH: nein
- (v) ART DES FRAGMENTS: N-Terminus bis C-Terminus
- (vi) URSPÜNGLICHE HERKUNFT:
- (A) ORGANISMUS: Phleum pratense
  - (C) ENTWICKLUNGSSTADIUM: Pollen
  - (vii) SEQUENZBESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 94:

Thr Leu Glu Asn

1

15

ANGABEN ZU SEQ ID NO: 95

- (i) SEQUENZKENNZEICHEN:
  - (A) LÄNGE: 6
- 20 (B) ART: protein
  - (ii) ART DES MOLEKÜLS: peptide
  - (iii) HYPOTHETISCH: nein
  - (v) ART DES FRAGMENTS: N-Terminus bis C-Terminus
  - (vi) URSPÜNGLICHE HERKUNFT:
    - (A) ORGANISMUS: Phleum pratense
- 25 (C) ENTWICKLUNGSSTADIUM: Pollen
  - (vii) SEQUENZBESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 95:

Asn Asp Trp Asp Val Val

30

- (i) SEQUENZKENNZEICHEN:
  - (A) LÄNGE: 7
  - (B) ART: protein
- (ii) ART DES MOLEKÜLS: peptide
- 5 (iii) HYPOTHETISCH: nein
  - (v) ART DES FRAGMENTS: N-Terminus bis C-Terminus
  - (vi) URSPÜNGLICHE HERKUNFT:
    - (A) ORGANISMUS: Phleum pratense
    - (C) ENTWICKLUNGSSTADIUM: Pollen
- (vii) SEQUENZBESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 96:

# 15 ANGABEN ZU SEQ ID NO: 97

- (i) SEQUENZKENNZEICHEN:
  - (A) LÄNGE: 7
  - (B) ART: protein
- (ii) ART DES MOLEKÜLS: peptide
- (iii) HYPOTHETISCH: nein
  - (v) ART DES FRAGMENTS: N-Terminus bis C-Terminus
  - (vi) URSPÜNGLICHE HERKUNFT:
    - (A) ORGANISMUS: Phleum pratense
    - (C) ENTWICKLUNGSSTADIUM: Pollen
- (vii) SEQUENZBESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 97:

25

- (i) SEQUENZKENNZEICHEN:
  - (A) LÄNGE: 8

-64-

- (B) ART: protein
- (ii) ART DES MOLEKÜLS: peptide
- (iii) HYPOTHETISCH: nein
- (v) ART DES FRAGMENTS: N-Terminus bis C-Terminus
- 5 (vi) URSPÜNGLICHE HERKUNFT:
  - (A) ORGANISMUS: Phleum pratense
  - (C) ENTWICKLUNGSSTADIUM: Pollen
  - (vii) SEQUENZBESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 98:

Phe Ala Cys Ser Glu Thr Val Lys 
$${f 10}_{\ 1}$$

ANGABEN ZU SEQ ID NO: 99

- (i) SEQUENZKENNZEICHEN:
- 15 (A) LÄNGE: 9
  - (B) ART: protein
  - (ii) ART DES MOLEKÜLS: peptide
  - (iii) HYPOTHETISCH: nein
  - (v) ART DES FRAGMENTS: N-Terminus bis C-Terminus
- (vi) URSPÜNGLICHE HERKUNFT:
  - (A) ORGANISMUS: Phleum pratense
    - (C) ENTWICKLUNGSSTADIUM: Pollen
  - (vii) SEQUENZBESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 99:

Leu Asp Ala Val Glu Gln Val Gly Gly 25 1 5

- (i) SEQUENZKENNZEICHEN:
  - (A) LÄNGE: 8
- 30
- (B) ART: protein
- (ii) ART DES MOLEKÜLS: peptide

- -65-(iii) HYPOTHETISCH: nein (v) ART DES FRAGMENTS: N-Terminus bis C-Terminus (vi) URSPÜNGLICHE HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: Phleum pratense (C) ENTWICKLUNGSSTADIUM: Pollen 5 (vii) SEQUENZBESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 100: Pro Gly Leu Ala Asn Val Ala Ala 5 10 ANGABEN ZU SEQ ID NO: 101 (i) SEQUENZKENNZEICHEN: (A) LÄNGE: 10 (B) ART: protein 15 (ii) ART DES MOLEKÜLS: peptide (iii) HYPOTHETISCH: nein (v) ART DES FRAGMENTS: N-Terminus bis C-Terminus (vi) URSPÜNGLICHE HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: Phleum pratense (C) ENTWICKLUNGSSTADIUM: Pollen (vii) SEQUENZBESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 101: Asn Leu His Gly Phe Gln Ala Pro Asp Asp 5 1 10 25 ANGABEN ZU SEQ ID NO: 102 (i) SEQUENZKENNZEICHEN: (A) LÄNGE: 1674 Basenpaare / 557 Aminosäurereste
  - (B) ART:Nukleinsäure / protein
  - (C) STRANGFORM:ds(D) TOPOLOGIE:linear

30

(ii) ART DES MOLEKÜLS: cDNA zu mRNA / protein

-66-

	(iii)	HYP	ОТН	ETIS	CH:	nein										
	(iv)	ANT	ISEN	ISE: 1	nein											
	(v) A	ART I	DES	FRA	GME	ENTS	: Ges	samts	eque	nz						
				GLIC					-							
5		(A	A) OR	<b>GAN</b>	NISM	IUS:	Arter	nisia	vulga	ıris						
		(C	) EN	TWI	CKL	UNG	SST	ADΠ	JM: I	Poller	1					
	(vii)	SEQ	UEN	ZBE	SCHI	REIB	UNC	S:SE	OID	NO:	102:					
					•											
	1	ATG	GGA	AGC	TCA	GGA	TTT	TCA	TGG	AAG	СТА	GCG	GAC	CAC	CCA	42
		Met	Gly	Ser	Ser	Gly	Phe	Ser	Trp	Lys	Leu	Ala	Asp	His	Pro	
10																
	43														GAC	84
		Lys	Leu	Pro	Lys	Asn	Lys	Leu	Val	Ala	Met	Ile	V a 1	Leu	Asp	
	85	GGA	TGG	GGT	GΔΔ	GCT	TCT	ССТ	GAT	۸۸۸	TAT	۸۸۲	тст	٨٣٥	CAC	126
				Gly												120
15	127			GAG												168
				Glu												
	169			CAC												210
		Pro	Asp	His	Trp	Arg	Leu	Val	Arg	Ala	His	Gly	Thr	Ala	Val	
20	211	GGG	CTT	ccc	ACT	C A A	CAT	CAC	A T.C	004	440	ACT		0.7.0	004	050
	211			Pro												252
		<b>.</b> .,				u.u	дэр	ush	HEL	uly	MSII	Ser	Giu	Vai	ыу	
	253	CAC	AAT	GCT	CTT	GGT	GCT	GGA	AGG	ATC	TTT	GCT	CAA	GGT	GCT	294
				Ala												
25	295			GTT												336
		Lys	Leu	Val	Asp	Gln	Ala	Leu	Ala	Ser	Gly	Arg	Ile	Tyr	Glu	
	227	CAT	C A A	ССТ	TTC	A A T	TAC	A T.C	440	0.4.4	<b>TO.</b>					
	337			GGT												378
		۷۹h	uru	Gly	riie	Wall	ı yı:	116	Lys	uıu	ser	rne	АІА	ınr	ASN	
30	379	ACC	TTG	CAT	CTT	ATT	GGA	TTG	ATG	AGT	GAT	GGT	GGT	GTT	CAC	420
				His												0

PCT/AT96/00141

	421	TCA	CGT	CTT	GAT	CAG	TTG	CAG	TTG	TTG	СТТ	AAC	GGA	GCT	AGT	462
		Ser	Arg	Leu	Asp	Gln	Leu	G1 n	Leu	Leu	Leu	Asn	Gly	Ala	Ser	
	163	CAC	ССТ	ССТ		A A C	A A C	ATC	CCT	0.7.7		0.7.0				
	403														GAT	504
5		uiu	Arg	ыу	Ala	Lys	Lys	rie	Arg	Vai	His	Vai	Leu	Ihr	Asp	
,	505	ССТ	CCT	CAT	СТТ	TTC	CAT	ССТ	TCA	A C.T.	OT 0	007		007		- 4.0
	303				GTT											546
		ury	Alg	дэр	Val	Leu	ASÞ	ыу	2er	3er	vai	ыу	rne	Ата	GIU	
	547	ACA	СТТ	GAA	GCA	GAA	CTT	GCA	AGT	CTC	LEL	۸GC	ΔΔG	GGC	ΔΤΤ	588
					Ala											300
10								,,,,	501	Lcu	/\\ 9	501	Lys	uly	116	
	589	GAT	GCT	CAG	GTT	GCT	TCT	GGT	GGA	GGA	CGT	ATG	ΤΔΤ	GTC	Δ۲۲	630
					Val											000
		·							<u> </u>	<b>.</b> .,	9		, , .	• • •	• • • • •	
	631	ATG	GAT	CGT	TAC	GAG	AAT	GAC	TGG	GAA	GTT	GTG	AAA	CTT	GGA	672
					Tyr											
15	673				CAG											714
					Gln											
	715	AAT	GTT	GTT	GAG	GCT	ATT	AAG	ACA	СТС	AGA	CAA	GCT	ССТ	GGT	756
		Asn	Va1	Val	Glu	Ala	IJе	Lys	Thr	Leu	Arg	Gln	Ala	Pro	Gly	
20	757	GCT	TAA	GAC	CAA	TAC	TTG	CCT	CCA	TTT	GTT	ATC	GTC	GAT	GAT	798
		Ala	Asn	Asp	Gln	Tyr	Leu	Pro	Pro	Phe	Val	IJе	Val	Asp	Asp	
	799				CCT											840
		Ser	Gly	Thr	Pro	Val	Gly	Pro	Val	V a 1	Asp	Gly	Asp	Ala	Val	
١.5																
25	841				AAC											882
		Val	Thr	Val	Asn	Phe	Arg	Ala	Asp	Arg	Met	Thr	Met	Leu	Ala	
	000		007	CTT		T										
	883				GAA											924
		וונט	AId	Leu	G1 u	ıyr	ษาน	Lys	rne	ASP	Lys	rne	Asp	Arg	val	
30	925	ССТ	TTC	CC V	AAA	۸۲۲	CCT	TAT	CCT	ССТ	٨٣٥	CTC	C A C	T A T	CAT	066
-					Lys											966
		9			_ <del>,</del>	7 · C	, 11 Y	ויעי	m a	uıy	コモし	Leu	u i ii	1 . <b>y</b> T	M 2 D	

	967	GGA	GAG	TTG	AAG	CTT	CCA	AAC	CAT	TAC	СТТ	GTI	ТСТ	CCC	CCA	1008
		Gly	′ Glu	Leu	Lys	Leu	Pro	Asn	His	Tyr	Leu	Val	Ser	Pro	Pro	
•																
	1009	TTG	ATT	GAC	AGG	ACA	TCT	GGC	GAA	TAT	TTG	GTG	CAT	AAT	GGT	1050
		Leu	Ile	Asp	Arg	Thr	Ser	Gly	Glu	Tyr	Leu	۷al	His	Asn	Gly	
5	i															
	1051	GTC	CGC	ACT	TTT	GCT	TGC	AGT	GAG	ACT	GTC	AAA	TTC	GGT	CAT	1092
		Va1	Arg	Thr	Phe	Ala	Cys	Ser	Glu	Thr	Val	Lys	Phe	Gly	His	
	1093	GTC	ACA	TTT	TTC	TGG	AAT	GGA	AAC	CGC	TCT	GGT	TAC	TTC	AAC	1134
		۷al	Thr	Phe	Phe	Trp	Asn	Gly	Asn	Arg	Ser	Gly	Tyr	Phe	Asn	
10	t															
	1135	TCA	GAG	TTG	GAA	GAA	TAT	GTT	GAA	ATT	CCA	AGT	GAT	AGT	GGT	1176
		Ser	Glu	Leu	Glu	G1 u	Tyr	Va1	Glu	Ilе	Pro	Ser	Asp	Ser	Gly	
	1177	ATT	ACC	TTC	AAC	GTC	AAA	CCA	AAG	ATG	AAA	GCT	TTG	GAG	ATT	1218
											Lys					
15	1219															1260
		Gly	G1 u	Lys	Thr	Arg	Asp	Ala	Пe	Leu	Ser	Gly	Lys	Phe	Asp	
	1261															1302
		Gln	Val	Arg	Val	Asn	Ile	Pro	Asn	Gly	Asp	Met	Val	Gly	His	
20																
20	1303															1344
		Thr	Gly	Asp	Val	Glu	Ala	Thr	Val	Val	Ala	Cys	Lys	Ala	Ala	
	10.45															
	1345															1386
		Asp	Glu	Ala	Val	Lys	Met	Ile	Leu	Asp	Ala	V a 1	Glu	Gln	Val	
25	1207	СОТ	000													
23	1387															1428
		GIY	ыу	11e	ıyr	vaı	Val	Ihr	Ala	Asp	His	Gly	Asn	Ala	Glu	
	1 / 20	CAC	ATC	CTA	A A C	A C A				<b>0</b> 0T	040	007	0.7.7	070		1.470
	1429															1470
		√sh	net	val	LyS	ATG	MSII	Lys	Ly5	uıy	Glu	rro	Leu	Leu	Lys	
30	1471	GAC	GGC	CVC	CTC	CVC	٨٣٣	CT A	۸۲۸	TCA	$C$ $\Lambda$ $C$	٨٢٣	СТТ	C V C	CCC	1510
	17/1															1512
		vsh	ary	aiu	vai	וונט	116	Leu	inr	ser	His	ınr	Leu	uin	rro	

-69-

1513 GTG CCA ATT GCA ATT GGA GGT CCT GGG TTA TCC GCT GGT GTG 1554

Val Pro Ile Ala Ile Gly Gly Pro Gly Leu Ser Ala Gly Val

1555 AGG TTC CGC AAG GAT GTA CCA AGT GGA GGA CTT GCA AAC GTA 1596 Arg Phe Arg Lys Asp Val Pro Ser Gly Gly Leu Ala Asn Val

5

1597 GCA GCA ACT GTG ATG AAT CTT CAT GGG TTT GTG GCT CCT GAG 1638 Ala Ala Thr Val Met Asn Leu His Gly Phe Val Ala Pro Glu

1639 GAC TAC GAG ACT ACT CTG ATC GAA GTT GTT GAG TAA

Asp Tyr Glu Thr Thr Leu Ile Glu Val Val Glu \*

10

#### ANGABEN ZU SEQ ID NO: 103

(i) SEQUENZKENNZEICHEN:

15 (A) LÄNGE: 21

- (B) ART: protein
- (ii) ART DES MOLEKÜLS: peptide
- (iii) HYPOTHETISCH: nein
- (v) ART DES FRAGMENTS: N-Terminus bis C-Terminus
- (vi) URSPÜNGLICHE HERKUNFT:

(A) ORGANISMUS: Artemisia vulgaris

- (C) ENTWICKLUNGSSTADIUM: Pollen
- (vii) SEQUENZBESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 103:

Met Gly Ser Ser Gly Phe Ser Trp Lys Leu Ala Asp His Pro Lys Leu 25 1 5 10 15

Pro Lys Asn Lys Leu

20

# 30 ANGABEN ZU SEQ ID NO: 104

(i) SEQUENZKENNZEICHEN:

(A) LÄNGE: 14

-70-

- (B) ART: protein
- (ii) ART DES MOLEKÜLS: peptide
- (iii) HYPOTHETISCH: nein
- (v) ART DES FRAGMENTS: N-Terminus bis C-Terminus
- 5 (vi) URSPÜNGLICHE HERKUNFT:
  - (A) ORGANISMUS: Artemisia vulgaris
  - (C) ENTWICKLUNGSSTADIUM: Pollen
  - (vii) SEQUENZBESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 104:

Asp Gly Trp Gly Glu Ala Ser Pro Asp Lys Tyr Asn Cys Ile  ${f 10}$   ${f 1}$ 

ANGABEN ZU SEQ ID NO: 105

- (i) SEQUENZKENNZEICHEN:
- 15 (A) LÄNGE: 25
  - (B) ART: protein
  - (ii) ART DES MOLEKÜLS: peptide
  - (iii) HYPOTHETISCH: nein
  - (v) ART DES FRAGMENTS: N-Terminus bis C-Terminus
- (vi) URSPÜNGLICHE HERKUNFT:
  - (A) ORGANISMUS: Artemisia vulgaris
  - (C) ENTWICKLUNGSSTADIUM: Pollen
  - (vii) SEQUENZBESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 105:

Ala Glu Thr Pro Thr Met Asp Ser Leu Lys Asn Gly Ala Pro Asp His 25 1 5 10 15

Trp Arg Leu Val Arg Ala His Gly Thr 20 25

- (i) SEQUENZKENNZEICHEN:
  - (A) LÄNGE: 19

	-/1-														
	(B) ART: protein														
	(ii) ART DES MOLEKÜLS: peptide														
	(iii) HYPOTHETISCH: nein														
	(v) ART DES FRAGMENTS: N-Terminus bis C-Terminus														
5	5 (vi) URSPÜNGLICHE HERKUNFT:														
	(A) ORGANISMUS: Artemisia vulgaris														
	(C) ENTWICKLUNGSSTADIUM: Pollen														
	(vii) SEQUENZBESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 106:														
10	Leu Pro Thr Glu Asp Asp Met Gly Asn Ser Glu Val Gly His Asn Al	a													
10	10 15														
	Leu Gly Ala														
	tea dif Aid														
1 =															
15	ANGABEN ZU SEQ ID NO: 107														
	(i) SEQUENZKENNZEICHEN:														
	(A) LÄNGE: 20														
	(B) ART: protein														
	(ii) ART DES MOLEKÜLS: peptide														
20	(iii) HYPOTHETISCH: nein														
	(v) ART DES FRAGMENTS: N-Terminus bis C-Terminus														
	(vi) URSPÜNGLICHE HERKUNFT:														
	(A) ORGANISMUS: Artemisia vulgaris														
	(C) ENTWICKLUNGSSTADIUM: Pollen														
25	(vii) SEQUENZBESCHREIBUNG:SEQ ID NO: 107:														
	Gly Arg Ile Tyr Glu Asp Glu Gly Phe Asn Tyr Ile Lys Glu Ser Phe	5													
	1 5 10 15														
	Ala Thr Asn Thr														

30 20

ANGABEN ZU SEQ ID NO: 108

- (i) SEQUENZKENNZEICHEN:
  - (A) LÄNGE: 12
  - (B) ART: protein
- 5 (ii) ART DES MOLEKÜLS: peptide
  - (iii) HYPOTHETISCH: nein
  - (v) ART DES FRAGMENTS: N-Terminus bis C-Terminus
  - (vi) URSPÜNGLICHE HERKUNFT:
    - (A) ORGANISMUS: Artemisia vulgaris
- (C) ENTWICKLUNGSSTADIUM: Pollen
- (vii) SEQUENZBESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 108:

15

ANGABEN ZU SEQ ID NO: 109

- (i) SEQUENZKENNZEICHEN:
  - (A) LÄNGE: 12
  - (B) ART: protein
- 20 (ii) ART DES MOLEKÜLS: peptide
  - (iii) HYPOTHETISCH: nein
  - (v) ART DES FRAGMENTS: N-Terminus bis C-Terminus
  - (vi) URSPÜNGLICHE HERKUNFT:
    - (A) ORGANISMUS: Artemisia vulgaris
    - (C) ENTWICKLUNGSSTADIUM: Pollen
- <sup>25</sup> (vii) SEQUENZBESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 109:

- (i) SEQUENZKENNZEICHEN:
  - (A) LÄNGE: 13

- (B) ART: protein
- (ii) ART DES MOLEKÜLS: peptide
- (iii) HYPOTHETISCH: nein
- (v) ART DES FRAGMENTS: N-Terminus bis C-Terminus
- 5 (vi) URSPÜNGLICHE HERKUNFT:
  - (A) ORGANISMUS: Artemisia vulgaris
  - (C) ENTWICKLUNGSSTADIUM: Pollen
  - (vii) SEQUENZBESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 110:

Leu Thr Asp Gly Arg Asp Val Leu Asp Gly Ser Ser Val  ${f 10}$   ${f 1}$ 

ANGABEN ZU SEQ ID NO: 111

- (i) SEQUENZKENNZEICHEN:
- 15
- (A) LÄNGE: 10
- (B) ART: protein
- (ii) ART DES MOLEKÜLS: peptide
- (iii) HYPOTHETISCH: nein
- (v) ART DES FRAGMENTS: N-Terminus bis C-Terminus
- (vi) URSPÜNGLICHE HERKUNFT:
  - (A) ORGANISMUS: Artemisia vulgaris
  - (C) ENTWICKLUNGSSTADIUM: Pollen
  - (vii) SEQUENZBESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 111:

Ala Ser Leu Arg Ser Lys Gly Ile Asp Ala 25 1 5 10

- (i) SEQUENZKENNZEICHEN:
  - (A) LÄNGE: 19
- 30 (B) ART: protein
  - (ii) ART DES MOLEKÜLS: peptide

-74-

- (iii) HYPOTHETISCH: nein
- (v) ART DES FRAGMENTS: N-Terminus bis C-Terminus
- (vi) URSPÜNGLICHE HERKUNFT:
  - (A) ORGANISMUS: Artemisia vulgaris
- 5 (C) ENTWICKLUNGSSTADIUM: Pollen
  - (vii) SEQUENZBESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 112:

10 Trp Glu Val

ANGABEN ZU SEQ ID NO: 113

- (i) SEQUENZKENNZEICHEN:
  - (A) LÄNGE: 9

15

- (B) ART: protein
- (ii) ART DES MOLEKÜLS: peptide
- (iii) HYPOTHETISCH: nein
- (v) ART DES FRAGMENTS: N-Terminus bis C-Terminus
- (vi) URSPÜNGLICHE HERKUNFT:

20

- (A) ORGANISMUS: Artemisia vulgaris
- (C) ENTWICKLUNGSSTADIUM: Pollen
- (vii) SEQUENZBESCHREIBUNG:SEQ ID NO: 113:

Glu Ala Pro His Lys Phe Lys Asn Val

5

ANGABEN ZU SEQ ID NO: 114

- (i) SEQUENZKENNZEICHEN:
  - (A) LÄNGE: 16

30

- (B) ART: protein
- (ii) ART DES MOLEKÜLS: peptide

- (iii) HYPOTHETISCH: nein
- (v) ART DES FRAGMENTS: N-Terminus bis C-Terminus
- (vi) URSPÜNGLICHE HERKUNFT:
  - (A) ORGANISMUS: Artemisia vulgaris
- 5 (C) ENTWICKLUNGSSTADIUM: Pollen
  - (vii) SEQUENZBESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 114:

10

ANGABEN ZU SEQ ID NO: 115

- (i) SEQUENZKENNZEICHEN:
  - (A) LÄNGE: 7
  - (B) ART: protein
- 15 (ii) ART DES MOLEKÜLS: peptide
  - (iii) HYPOTHETISCH: nein
  - (v) ART DES FRAGMENTS: N-Terminus bis C-Terminus
  - (vi) URSPÜNGLICHE HERKUNFT:
    - (A) ORGANISMUS: Artemisia vulgaris
    - (C) ENTWICKLUNGSSTADIUM: Pollen
- (vii) SEQUENZBESCHREIBUNG:SEQ ID NO: 115:

25

- (i) SEQUENZKENNZEICHEN:
  - (A) LÄNGE: 7
  - (B) ART: protein
- (ii) ART DES MOLEKÜLS: peptide
- (iii) HYPOTHETISCH: nein
  - (v) ART DES FRAGMENTS: N-Terminus bis C-Terminus

- (vi) URSPÜNGLICHE HERKUNFT:
  - (A) ORGANISMUS: Artemisia vulgaris
  - (C) ENTWICKLUNGSSTADIUM: Pollen
- (vii) SEQUENZBESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 116:

5 Asn Phe Arg Ala Asp Arg Met 1 5

ANGABEN ZU SEQ ID NO: 117

- 10 (i) SEQUENZKENNZEICHEN:
  - (A) LÄNGE: 39
  - (B) ART: protein
  - (ii) ART DES MOLEKÜLS: peptide
  - (iii) HYPOTHETISCH: nein
- 15 (v) ART DES FRAGMENTS: N-Terminus bis C-Terminus
  - (vi) URSPÜNGLICHE HERKUNFT:
    - (A) ORGANISMUS: Artemisia vulgaris
    - (C) ENTWICKLUNGSSTADIUM: Pollen
  - (vii) SEQUENZBESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 117:
- $^{20}$  Ala Leu Glu Tyr Glu Lys Phe Asp Lys Phe Asp Arg Val Arg Phe Pro 1 5 10 15

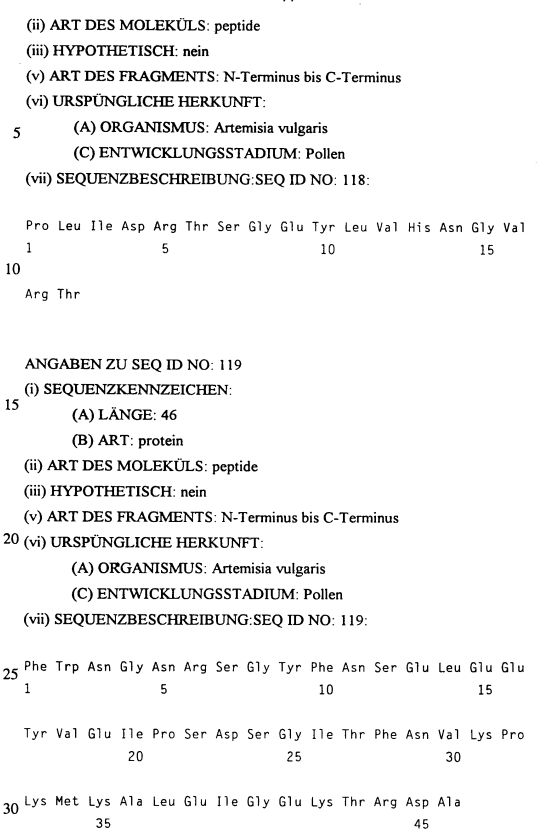
Lys Ile Arg Tyr Ala Gly Met Leu Gln Tyr Asp Gly Glu Leu Lys Leu 20 25 30

 $^{25}$  Pro Asn His Tyr Leu Val Ser  $^{35}$ 

- 30 (i) SEQUENZKENNZEICHEN:
  - (A) LÄNGE: 18
  - (B) ART: protein

PCT/AT96/00141

-77-



-78-

ANGABEN ZU SEQ ID NO: 120

- (i) SEQUENZKENNZEICHEN:
  - (A) LÄNGE: 24
  - (B) ART: protein
- 5 (ii) ART DES MOLEKÜLS: peptide
  - (iii) HYPOTHETISCH: nein
  - (v) ART DES FRAGMENTS: N-Terminus bis C-Terminus
  - (vi) URSPÜNGLICHE HERKUNFT:
    - (A) ORGANISMUS: Artemisia vulgaris
    - (C) ENTWICKLUNGSSTADIUM: Pollen
- (vii) SEQUENZBESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 120:

15 Val Gly His Thr Gly Asp Val Glu 20

ANGABEN ZU SEQ ID NO: 121

- (i) SEQUENZKENNZEICHEN:
  - (A) LÄNGE: 7
  - (B) ART: protein
- <sup>20</sup> (ii) ART DES MOLEKÜLS: peptide
  - (iii) HYPOTHETISCH: nein
  - (v) ART DES FRAGMENTS: N-Terminus bis C-Terminus
  - (vi) URSPÜNGLICHE HERKUNFT:
    - (A) ORGANISMUS: Artemisia vulgaris
- 25 (C) ENTWICKLUNGSSTADIUM: Pollen
  - (vii) SEQUENZBESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 121:

30

-79-

```
(i) SEQUENZKENNZEICHEN:
      (A) LÄNGE: 25
      (B) ART: protein
(ii) ART DES MOLEKÜLS: peptide
```

- 5 (iii) HYPOTHETISCH: nein
  - (v) ART DES FRAGMENTS: N-Terminus bis C-Terminus
  - (vi) URSPÜNGLICHE HERKUNFT:
    - (A) ORGANISMUS: Artemisia vulgaris
    - (C) ENTWICKLUNGSSTADIUM: Pollen
- (vii) SEQUENZBESCHREIBUNG:SEQ ID NO: 122:

- (i) SEQUENZKENNZEICHEN:
  - (A) LÄNGE: 8
- 20
- (B) ART: protein
- (ii) ART DES MOLEKÜLS: peptide
- (iii) HYPOTHETISCH: nein
- (v) ART DES FRAGMENTS: N-Terminus bis C-Terminus
- (vi) URSPÜNGLICHE HERKUNFT:
- 25 (A) ORGANISMUS: Artemisia vulgaris
  - (C) ENTWICKLUNGSSTADIUM: Pollen
  - (vii) SEQUENZBESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 123:

```
Leu Thr Ser His Thr Leu Gln Pro
                    5
30
```

-80-

ANGABEN ZU SEQ ID NO: 124

- (i) SEQUENZKENNZEICHEN:
  - (A) LÄNGE: 13
  - (B) ART: protein
- 5 (ii) ART DES MOLEKÜLS: peptide
  - (iii) HYPOTHETISCH: nein
  - (v) ART DES FRAGMENTS: N-Terminus bis C-Terminus
  - (vi) URSPÜNGLICHE HERKUNFT:
    - (A) ORGANISMUS: Artemisia vulgaris
    - (C) ENTWICKLUNGSSTADIUM: Pollen
- (vii) SEQUENZBESCHREIBUNG: SEO ID NO: 124:

15

ANGABEN ZU SEQ ID NO: 125

- (i) SEQUENZKENNZEICHEN:
  - (A) LÄNGE: 10
  - (B) ART: protein
- (ii) ART DES MOLEKÜLS: peptide
- (iii) HYPOTHETISCH: nein
  - (v) ART DES FRAGMENTS: N-Terminus bis C-Terminus
  - (vi) URSPÜNGLICHE HERKUNFT:
    - (A) ORGANISMUS: Artemisia vulgaris
    - (C) ENTWICKLUNGSSTADIUM: Pollen
- <sup>25</sup> (vii) SEQUENZBESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 125:

30

ANGABEN ZU SEQ ID NO: 126

(i) SEQUENZKENNZEICHEN:

- (A) LÄNGE: 5
- (B) ART: protein
- (ii) ART DES MOLEKÜLS: peptide
- (iii) HYPOTHETISCH: nein
- 5 (v) ART DES FRAGMENTS: N-Terminus bis C-Terminus
  - (vi) URSPÜNGLICHE HERKUNFT:
    - (A) ORGANISMUS: Artemisia vulgaris
    - (C) ENTWICKLUNGSSTADIUM: Pollen
  - (vii) SEQUENZBESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 126:

ANGABEN ZU SEQ ID NO: 127

15 (i) SEQUENZKENNZEICHEN:

- (A) LÄNGE: 16
- (B) ART: protein
- (ii) ART DES MOLEKÜLS: peptide
- (iii) HYPOTHETISCH: nein
- (v) ART DES FRAGMENTS: N-Terminus bis C-Terminus
  - (vi) URSPÜNGLICHE HERKUNFT:
    - (A) ORGANISMUS: Artemisia vulgaris
    - (C) ENTWICKLUNGSSTADIUM: Pollen
  - (vii) SEQUENZBESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 127:

ANGABEN ZU SEQ ID NO: 128

(i) SEQUENZKENNZEICHEN:

(A) LÄNGE: 7

(B) ART: protein

- (ii) ART DES MOLEKÜLS: peptide
- (iii) HYPOTHETISCH: nein
- (v) ART DES FRAGMENTS: N-Terminus bis C-Terminus
- (vi) URSPÜNGLICHE HERKUNFT:
- 5 (A) ORGANISMUS: Artemisia vulgaris
  - (C) ENTWICKLUNGSSTADIUM: Pollen
  - (vii) SEQUENZBESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 128:

Asp His Trp Arg Leu Val Arg 1 5

ANGABEN ZU SEQ ID NO: 129

- (i) SEQUENZKENNZEICHEN:
  - (A) LÄNGE: 10
- 15 (B) ART: protein
  - (ii) ART DES MOLEKÜLS: peptide
  - (iii) HYPOTHETISCH: nein
  - (v) ART DES FRAGMENTS: N-Terminus bis C-Terminus
  - (vi) URSPÜNGLICHE HERKUNFT:
    - (A) ORGANISMUS: Artemisia vulgaris
    - (C) ENTWICKLUNGSSTADIUM: Pollen
  - (vii) SEQUENZBESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 129:

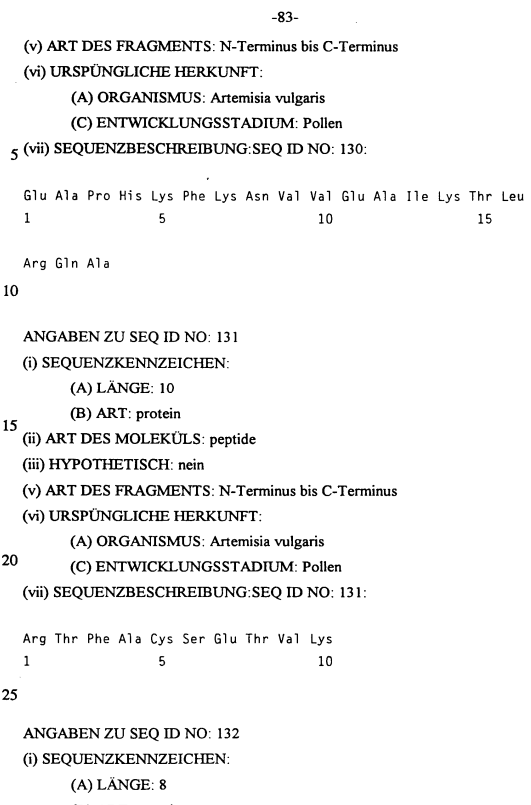
Phe Ala Gln Gly Ala Lys Leu Val Asp Gln

5 10

25

20

- (i) SEQUENZKENNZEICHEN:
  - (A) LÄNGE: 19
  - (B) ART: protein
- (ii) ART DES MOLEKÜLS: peptide
  - (iii) HYPOTHETISCH: nein



(B) ART: protein

30 (ii) ART DES MOLEKÜLS: peptide

(iii) HYPOTHETISCH: nein

<b>-84</b> -												
(v) ART DES FRAGMENTS: N-Terminus bis C-Terminus												
(vi) URSPÜNGLICHE HERKUNFT:												
(A) ORGANISMUS: Artemisia vulgaris												
(C) ENTWICKLUNGSSTADIUM: Pollen												
5 (vii) SEQUENZBESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 132:												
Ser Glu Leu Glu Glu Tyr Val Glu												
1 5												
10 ANGABEN ZU SEQ ID NO: 133												
(i) SEQUENZKENNZEICHEN:												
(A) LÄNGE: 14												
(B) ART: protein												
(ii) ART DES MOLEKÜLS: peptide												
15 (iii) HYPOTHETISCH: nein												
(v) ART DES FRAGMENTS: N-Terminus bis C-Terminus												
(vi) URSPÜNGLICHE HERKUNFT:												
(A) ORGANISMUS: Artemisia vulgaris												
(C) ENTWICKLUNGSSTADIUM: Pollen												
(vii) SEQUENZBESCHREIBUNG:SEQ ID NO: 133:												
Val Lys Met Ile Leu Asp Ala Val Glu Gln Val Gly Gly Ile												
1 5 10												
25 ANGABEN ZU SEQ ID NO: 134												
(i) SEQUENZKENNZEICHEN:												
(A) LÄNGE: 8												
(B) ART: protein												
(ii) ART DES MOLEKÜLS: peptide												
(iii) HYPOTHETISCH: nein												
(v) ART DES FRAGMENTS: N-Terminus bis C-Terminus												

(vi) URSPÜNGLICHE HERKUNFT:

-85-

- (A) ORGANISMUS: Artemisia vulgaris
- (C) ENTWICKLUNGSSTADIUM: Pollen
- (vii) SEQUENZBESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 134:

## ANGABEN ZU SEQ ID NO: 135

- (i) SEQUENZKENNZEICHEN:
- 10 (A) LÄNGE: 9
  - (B) ART: protein
  - (ii) ART DES MOLEKÜLS: peptide
  - (iii) HYPOTHETISCH: nein
  - (v) ART DES FRAGMENTS: N-Terminus bis C-Terminus
- 15 (vi) URSPÜNGLICHE HERKUNFT:
  - (A) ORGANISMUS: Artemisia vulgaris
  - (C) ENTWICKLUNGSSTADIUM: Pollen
  - (vii) SEQUENZBESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 135:

As Leu His Gly Phe Val Ala Pro Glu  $\mathbf{20}_{1}$ 

- (i) SEQUENZKENNZEICHEN:
- 25 (A) LÄNGE: 1683 Basenpaare / 560 Aminosäurereste
  - (B) ART: Nukleinsäure / protein
  - (C) STRANGFORM:ds
  - (D) TOPOLOGIE: linear
  - (ii) ART DES MOLEKÜLS: cDNA zu mRNA / protein
  - (iii) HYPOTHETISCH: nein
  - (iv) ANTISENSE: nein
  - (v) ART DES FRAGMENTS: Gesamtsequenz

PCT/AT96/00141 WO 97/05258

-86-

4	(vi)	<b>URSPÜNGL</b>	ICHE	HEDVI	INIET.
Į	VI.	UKSPUNGL		TEKK	JINF I :

(A) ORGANISMUS: Artemisia vulgaris

(C) ENTWICKLUNGSSTADIUM: Pollen

(vii) SEQUENZBESCHREIBUNG:SEQ ID NO: 136:

5

	1										TGG Trp					42
											·				·	
	43										ATC					84
10		His	Pro	Lys	Leu	Pro	Lys	Gly	Lys	Met	Ile	Ala	Val	Val	Val	
	85	TTG	GAC	GGT	TGG	GGT	GAA	GCT	TCT	CCC	GAC	AAA	TAT	AAT	TGT	126
		Leu	Asp	Gly	Trp	Gly	Glu	Ala	Ser	Pro	Asp	Lys	Tyr	Asn	Cys	
	127	ATC	CAT	GTT	GCC	CAA	ACA	CCC	GTC	ATG	TAT	тст	СТТ	AAA	AAC	168
15		Ile	His	Val	Ala	Gln	Thr	Pro	Val	Met	Tyr	Ser	Leu	Lys	Asn	
	169	AGT	GCA	ССТ	GAT	CAC	TGG	AGA	TTG	GTG	AGG	GCA	CAT	GGT	ACT	210
		Ser	Ala	Pro	Asp	His	Trp	Arg	Leu	Val	Arg	Ala	His	Gly	Thr	
	211	GCT	GTG	GGG	CTT	ССС	ACA	GAC	GAT	GAC	ATG	GGA	AAC	AGC	GAA	252
20		Ala	Val	Gly	Leu	Pro	Thr	Asp	Asp	Asp	Met	Gly	Asn	Ser	Glu	
	253	GTT	GGA	CAT	AAT	GCT	CTT	GGA	GCT	GGT	CGA	ATT	TAT	GCC	CAA	294
		Val	Gly	His	Asn	Ala	Leu	Gly	Ala	Gly	Arg	Ile	Tyr	Ala	Gln	
	295	GGT	GCA	AAA	CTT	GTG	GAT	CTT	GCT	CTT	GCC	TCT	GGA	AAG	ATA	336
25		Gly	Ala	Lys	Leu	Val	Asp	Leu	Ala	Leu	Ala	Ser	Gly	Lys	Ile	
	337	TAT	GAC	GAT	GAA	GGT	TTT	AAT	TAC	ATT	AAG	GAA	ТСТ	TTT	GCA	378
		Tyr	Asp	Asp	Glu	Gly	Phe	Asn	Tyr	Ile	Lys	Glu	Ser	Phe	Ala	
	379	AAT	AAT	ACA	TTG	CAC	СТС	ATT	GGA	TTG	ATG	AGT	GAT	GGG	GGT	420
30		Asn	Asn	Thr	Leu	His	Leu	Ile	Gly	Leu	Met	Ser	Asp	Gly	Gly	
	421	GTG	CAC	TCT	CGC	CTT	GAT	CAG	TΤΔ	CAG	CTG	TTG	CTC	ΔΔΔ	GGT	462

WO 97/05258

		Val	His	Ser	Arg	Leu	Asp	Gln	Leu	Gln	Leu	Leu	Leu	Lys	Gly	
	463	GCT	AGT	GAA	CGT	GGT	GCC	AAG	AAG	ATC	CGT	GTC	CAC	GTA	CTT	504
		Ala	Ser	Glu	Arg	Gly	Ala	Lys	Ļys	Ile	Arg	Val	His	Val	Leu	
5	505	ACT	GAT	GGC	CGT	GAT	GTT	TTG	GAT	GGT	TCA	AGT	GTA	GGC	TTT	546
		Thr	Asp	Gly	Arg	Asp	Val	Leu	Asp	Gly	Ser	Ser	Val	Gly	Phe	
	547	GCA	GAA	ACA	СТТ	GAA	AAG	GAC	CTT	GCA	GAC	СТА	CGT	AGC	AAA	588
		Ala	G1 u	Thr	Leu	Glu	Lys	Asp	Leu	Ala	Asp	Leu	Arg	Ser	Lys	
10	589	GGT	АТА	GAT	GCT	CAG	GTT	GCT	ТСТ	GGT	GGA	GGT	CGC	ATG	TAT	630
		Gly	Ile	Asp	Ala	Gln	Val	Ala	Ser	Gly	Gly	Gly	Arg	Met	Tyr	
	631	GTC	ACC	ATG	GAT	CGT	TAT	GAG	AAT	GAT	TGG	GAT	GTT	GTG	AAA	672
		V a 1	Thr	Met	Asp	Arg	Tyr	Glu	Asn	Asp	Trp	Asp	Val	Val	Lys	
15	673	CGT	GGT	TGG	GAT	GCT	CAG	GTG	СТТ	GGT	GAA	GCC	CCA	CAC	AAA	714
		Arg	Gly	Trp	Asp	Ala	Gln	Val	Leu	Gly	Glu	Ala	Pro	His	Lys	
	715	TTC	AAG	AGT	GCT	GTT	GAG	GCT	ATC	AAG	AAG	СТА	AGG	GAA	GCT	756
		Phe	Lys	Ser	Ala	Val	Glu	Ala	IJе	Lys	Lys	Leu	Arg	Glu	Ala	
	757	CCA	AAT	GCT	AAT	GAT	CAG	TAC	TTA	CCC	CCA	TTT	GTG	ATT	GTT	798
20		Pro	Asn	Ala	Asn	Asp	Gln	Tyr	Leu	Pro	Pro	Phe	Val	Ile	Val	
	799	GAT	GAG	AGT	GGG	AAG	ССТ	GTG	GGT	ССС	ATA	ATG	GAC	GGT	GAT	840
		Asp	Glu	Ser	Gly	Lys	Pro	Val	Gly	Pro	Ile	Met	Asp	Gly	Asp	
	841												ATG			882
25		Ala	Val	Val	Thr	Phe	Asn	Phe	Arg	Ala	Asp	Arg	Met	Thr	Пе	
	883												AAA			924
		Leu	Ala	Gln	Ala	Leu	Glu	Tyr	Glu	Lys	Phe	Asp	Lys	Phe	Asp	
	925												ATG			966
30		Arg	Val	Arg	Phe	Pro	Lys	Ile	Arg	Tyr	Ala	Gly	Met	Leu	Gln	
	967	TAT	GAT	GGG	GAG	TTG	AAG	СТА	ССА	AGT	CGT	TAC	CTG	GTT	TCT	1008

-88-Tyr Asp Gly Glu Leu Lys Leu Pro Ser Arg Tyr Leu Val Ser 1009 CCT CCA TTG ATA GAG AGG ACA TCT GGT GAA TAT CTA GTC AAT Pro Pro Leu Ile Glu Arg Thr Ser Gly Glu Tyr Leu Val Asn 5 1051 AAT GGT ATC CGC ACC TTT GCT TGT AGT GAA ACA GTA AAA TTT 1092 Asn Gly Ile Arg Thr Phe Ala Cys Ser Glu Thr Val Lys Phe 1093 GGT CAT GTT ACC TTC TTT TGG AAT GGG AAC CGC TCT GGA TAT 1134 Gly His Val Thr Phe Phe Trp Asn Gly Asn Arg Ser Gly Tyr 10 1135 TTT AAT TCA GAG TTG GAG GAA TAT GTA GAA ATT CCA AGT GAT Phe Asn Ser Glu Leu Glu Glu Tyr Val Glu Ile Pro Ser Asp 1177 AAT GGA ATT TCC TTC AAT GTC CAA CCA AAG ATG AAG GCT TTG Asn Gly Ile Ser Phe Asn Val Gln Pro Lys Met Lys Ala Leu 15 1219 GAG ATT GGT GAG AAG GCC CGT GAT GCA ATT CTC AGT CGC AAA Glu Ile Gly Glu Lys Ala Arg Asp Ala Ile Leu Ser Arg Lys 1261 TTT GAC CAG GTA AGG GTG AAT ATA CCA AAT GGT GAC ATG GTT Phe Asp Gln Val Arg Val Asn Ile Pro Asn Gly Asp Met Val 1303 GGG CAT ACC GGT GAC ATT GAG GCA ACA GTT GTG GCA TGC AAG 1344 20 Gly His Thr Gly Asp Ile Glu Ala Thr Val Val Ala Cys Lys 1345 GCT GCT GAT GCT GTT AAG ATG ATC CTT GAT GCA ATA AAG 1386 Ala Ala Asp Asp Ala Val Lys Met Ile Leu Asp Ala Ile Lys 25 1387 GAA GTA GGT GGA ATA TAT GTG GTG ACT GCG GAT CAT GGT AAT  $\,$  1428  $\,$ Glu Val Gly Gly Ile Tyr Val Val Thr Ala Asp His Gly Asn 1429 GCA GAG GAC ATG GTG AAG AGA AAC AAG GAG GGA GAG CCC CTT Ala Glu Asp Met Val Lys Arg Asn Lys Glu Gly Glu Pro Leu

30 1471 CTT GAT AAG GAT GGC AAA GTT CAG ATC CTA ACC TCG CAC ACT 1512 Leu Asp Lys Asp Gly Lys Val Gln Ile Leu Thr Ser His Thr

-89-

	1513	CTG	CAG	CCA	GTA	CCG	GTT	GCA	ATT	GGA	GGT	ССТ	GGG	TTA	GCA	1554
		Leu	Gln	Pro	۷a٦	Pro	۷a٦	Ala	Пe	Gly	Gly	Pro	Gly	Leu	Ala	
,																
	1555	GCA	GGT	GTG	AAA	TTC	CGC	AAG	GAT	GTG	CCA	AAT	GGT	GGA	CTA	1596
		Ala	Gly	Val	Lys	Phe	Arg	Lys	Asp	Val	Pro	Asn	Gly	Gly	Leu	
5																
	1597	GCA	AAT	GTA	GCA	GCA	ACA	GTG	ATG	AAT	CTG	CAT	GGT	TTT	GTG	1638
		Ala	Asn	Val	Ala	Ala	Thr	Va1	Met	Asn	Leu	His	Gly	Phe	Val	
	1639	GCT	CCT	GAT	GAC	TAT	GAG	ACA	ACC	CTT	ATT	GAA	GTT	GTT	GAT	1680
		Ala	Pro	Asp	Asp	Tyr	Glu	Thr	Thr	Leu	Ile	Glu	V a 1	۷al	Asp	
10																

1683

ANGABEN ZU SEQ ID NO: 137

15 (i) SEQUENZKENNZEICHEN:

1681 TAA

- (A) LÄNGE: 23
- (B) ART: protein
- (ii) ART DES MOLEKÜLS: peptide
- (iii) HYPOTHETISCH: nein
- 20 (v) ART DES FRAGMENTS: N-Terminus bis C-Terminus
  - (vi) URSPÜNGLICHE HERKUNFT:
    - (A) ORGANISMUS: Artemisia vulgaris
    - (C) ENTWICKLUNGSSTADIUM: Pollen
  - (vii) SEQUENZBESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 137:

25 Met Gly Ser Ser Gly Asp Lys Thr Thr Trp Lys Leu Ala Asp His Pro 1 5 10 15

Lys Leu Pro Lys Gly Lys Met

20

ANGABEN ZU SEQ ID NO: 138

30

-90-

(i) SEQUENZKENNZEICHEN: (A) LÄNGE: 14 (B) ART: protein (ii) ART DES MOLEKÜLS: peptide 5 (iii) HYPOTHETISCH: nein (v) ART DES FRAGMENTS: N-Terminus bis C-Terminus (vi) URSPÜNGLICHE HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: Artemisia vulgaris (C) ENTWICKLUNGSSTADIUM: Pollen (vii) SEQUENZBESCHREIBUNG:SEQ ID NO: 138: Asp Gly Trp Gly Glu Ala Ser Pro Asp Lys Tyr Asn Cys Ile 10 15 ANGABEN ZU SEQ ID NO: 139 (i) SEQUENZKENNZEICHEN: (A) LÄNGE: 18 (B) ART: protein (ii) ART DES MOLEKÜLS: peptide (iii) HYPOTHETISCH: nein (v) ART DES FRAGMENTS: N-Terminus bis C-Terminus (vi) URSPÜNGLICHE HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: Artemisia vulgaris (C) ENTWICKLUNGSSTADIUM: Pollen (vii) SEQUENZBESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 139: 25 Ser Leu Lys Asn Ser Ala Pro Asp His Trp Arg Leu Val Arg Ala His 1 10 15 Gly Thr

30

-91-(i) SEQUENZKENNZEICHEN: (A) LÄNGE: 19 (B) ART: protein (ii) ART DES MOLEKÜLS: peptide 5 (iii) HYPOTHETISCH: nein (v) ART DES FRAGMENTS: N-Terminus bis C-Terminus (vi) URSPÜNGLICHE HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: Artemisia vulgaris (C) ENTWICKLUNGSSTADIUM: Pollen (vii) SEQUENZBESCHREIBUNG:SEQ ID NO: 140: Leu Pro Thr Asp Asp Asp Met Gly Asn Ser Glu Val Gly His Asn Ala 1 5 10 15 Leu Gly Ala 15 ANGABEN ZU SEQ ID NO: 141 (i) SEQUENZKENNZEICHEN: (A) LÄNGE: 21 (B) ART: protein <sup>20</sup> (ii) ART DES MOLEKÜLS: peptide (iii) HYPOTHETISCH: nein (v) ART DES FRAGMENTS: N-Terminus bis C-Terminus (vi) URSPÜNGLICHE HERKUNFT:

(A) ORGANISMUS: Artemisia vulgaris

(vii) SEQUENZBESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 141:

25 (C) ENTWICKLUNGSSTADIUM: Pollen

Gly Lys Ile Tyr Asp Asp Glu Gly Phe Asn Tyr Ile Lys Glu Ser Phe 5 10 15

30 Ala Asn Asn Thr Leu

1

ANGABEN ZU SEQ ID NO: 142
(i) SEQUENZKENNZEICHEN:

(A) LÄNGE: 13

- 5 (B) ART: protein
  - (ii) ART DES MOLEKÜLS: peptide
  - (iii) HYPOTHETISCH: nein
  - (v) ART DES FRAGMENTS: N-Terminus bis C-Terminus
  - (vi) URSPÜNGLICHE HERKUNFT:
    - (A) ORGANISMUS: Artemisia vulgaris
- 10 (C) ENTWICKLUNGSSTADIUM: Pollen
  - (vii) SEQUENZBESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 142:

Met Ser Asp Gly Gly Val His Ser Arg Leu Asp Gln Leu 1 5 10

15

ANGABEN ZU SEQ ID NO: 143

- (i) SEQUENZKENNZEICHEN:
  - (A) LÄNGE: 12
- (B) ART: protein
- (ii) ART DES MOLEKÜLS: peptide
  - (iii) HYPOTHETISCH: nein
  - (v) ART DES FRAGMENTS: N-Terminus bis C-Terminus
  - (vi) URSPÜNGLICHE HERKUNFT:
    - (A) ORGANISMUS: Artemisia vulgaris
- 25 (C) ENTWICKLUNGSSTADIUM: Pollen
  - (vii) SEQUENZBESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 143:

Gly Ala Ser Glu Arg Gly Ala Lys Lys Ile Arg Val 1 5 10

30

-93-

(i) SEQUENZKENNZEICHEN: (A) LÄNGE: 13

(B) ART: protein

- (ii) ART DES MOLEKÜLS: peptide
- 5 (iii) HYPOTHETISCH: nein
  - (v) ART DES FRAGMENTS: N-Terminus bis C-Terminus
  - (vi) URSPÜNGLICHE HERKUNFT:
    - (A) ORGANISMUS: Artemisia vulgaris
    - (C) ENTWICKLUNGSSTADIUM: Pollen
- (vii) SEQUENZBESCHREIBUNG:SEQ ID NO: 144:

- 15 ANGABEN ZU SEQ ID NO: 145
  - (i) SEQUENZKENNZEICHEN:
    - (A) LÄNGE: 17
    - (B) ART: protein
  - (ii) ART DES MOLEKÜLS: peptide
- (iii) HYPOTHETISCH: nein
- (v) ART DES FRAGMENTS: N-Terminus bis C-Terminus
  - (vi) URSPÜNGLICHE HERKUNFT:
    - (A) ORGANISMUS: Artemisia vulgaris
    - (C) ENTWICKLUNGSSTADIUM: Pollen
  - (vii) SEQUENZBESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 145:

25

Glu Thr Leu Glu Lys Asp Leu Ala Asp Leu Arg Ser Lys Gly Ile Asp 1 5 10 15

Ala

30

ANGABEN ZU SEQ ID NO: 146

(i) SEQUENZKENNZEICHEN:

-94-

(A) LÄNGE: 26

(B) ART: protein

- (ii) ART DES MOLEKÜLS: peptide
- (iii) HYPOTHETISCH: nein
- 5 (v) ART DES FRAGMENTS: N-Terminus bis C-Terminus
  - (vi) URSPÜNGLICHE HERKUNFT:
    - (A) ORGANISMUS: Artemisia vulgaris
    - (C) ENTWICKLUNGSSTADIUM: Pollen
  - (vii) SEQUENZBESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 146:

15

ANGABEN ZU SEQ ID NO: 147

- (i) SEQUENZKENNZEICHEN:
  - (A) LÄNGE: 9
  - (B) ART: protein
- 20 (ii) ART DES MOLEKÜLS: peptide
  - (iii) HYPOTHETISCH: nein
  - (v) ART DES FRAGMENTS: N-Terminus bis C-Terminus
  - (vi) URSPÜNGLICHE HERKUNFT:
    - (A) ORGANISMUS: Artemisia vulgaris
- 25 (C) ENTWICKLUNGSSTADIUM: Pollen
  - (vii) SEQUENZBESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 147:

30

ANGABEN ZU SEQ ID NO: 148

(i) SEQUENZKENNZEICHEN:

-95-

- (A) LÄNGE: 16
- (B) ART: protein
- (ii) ART DES MOLEKÜLS: peptide
- (iii) HYPOTHETISCH: nein
- 5 (v) ART DES FRAGMENTS: N-Terminus bis C-Terminus
  - (vi) URSPÜNGLICHE HERKUNFT:
    - (A) ORGANISMUS: Artemisia vulgaris
    - (C) ENTWICKLUNGSSTADIUM: Pollen
  - (vii) SEQUENZBESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 148:

ANGABEN ZU SEQ ID NO: 149

- 15 (i) SEQUENZKENNZEICHEN:
  - (A) LÄNGE: 7
  - (B) ART: protein
  - (ii) ART DES MOLEKÜLS: peptide
  - (iii) HYPOTHETISCH: nein
- 20 (v) ART DES FRAGMENTS: N-Terminus bis C-Terminus
  - (vi) URSPÜNGLICHE HERKUNFT:
    - (A) ORGANISMUS: Artemisia vulgaris
    - (C) ENTWICKLUNGSSTADIUM: Pollen
  - (vii) SEQUENZBESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 149:

- 30 (i) SEQUENZKENNZEICHEN:
  - (A) LÄNGE: 7
  - (B) ART: protein

-96-

```
(ii) ART DES MOLEKÜLS: peptide
   (iii) HYPOTHETISCH: nein
   (v) ART DES FRAGMENTS: N-Terminus bis C-Terminus
   (vi) URSPÜNGLICHE HERKUNFT:
         (A) ORGANISMUS: Artemisia vulgaris
         (C) ENTWICKLUNGSSTADIUM: Pollen
   (vii) SEQUENZBESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 150:
   Asn Phe Arg Ala Asp Arg Met
   1
                    5
10
   ANGABEN ZU SEQ ID NO: 151
   (i) SEQUENZKENNZEICHEN:
         (A) LÄNGE: 39
         (B) ART: protein
15
   (ii) ART DES MOLEKÜLS: peptide
   (iii) HYPOTHETISCH: nein
  (v) ART DES FRAGMENTS: N-Terminus bis C-Terminus
  (vi) URSPÜNGLICHE HERKUNFT:
        (A) ORGANISMUS: Artemisia vulgaris
20
        (C) ENTWICKLUNGSSTADIUM: Pollen
  (vii) SEQUENZBESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 151:
  Ala Leu Glu Tyr Glu Lys Phe Asp Lys Phe Asp Arg Val Arg Phe Pro
  1
                    5
                                        10
                                                            15
25
  Lys Ile Arg Tyr Ala Gly Met Leu Gln Tyr Asp Gly Glu Leu Lys Leu
               20
                                    25
                                                        30
  Pro Ser Arg Tyr Leu Val Ser
           35
30
```

-97-

- (i) SEQUENZKENNZEICHEN:
  - (A) LÄNGE: 17
  - (B) ART: protein
- (ii) ART DES MOLEKÜLS: peptide
- 5 (iii) HYPOTHETISCH: nein
  - (v) ART DES FRAGMENTS: N-Terminus bis C-Terminus
  - (vi) URSPÜNGLICHE HERKUNFT:
    - (A) ORGANISMUS: Artemisia vulgaris
    - (C) ENTWICKLUNGSSTADIUM: Pollen
- (vii) SEQUENZBESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 152:

Arg

15

**ANGABEN ZU SEQ ID NO: 153** 

- (i) SEQUENZKENNZEICHEN:
  - (A) LÄNGE: 6
  - (B) ART: protein
- (ii) ART DES MOLEKÜLS: peptide
- $^{20}$  (iii) HYPOTHETISCH: nein
  - (v) ART DES FRAGMENTS: N-Terminus bis C-Terminus
  - (vi) URSPÜNGLICHE HERKUNFT:
    - (A) ORGANISMUS: Artemisia vulgaris
    - (C) ENTWICKLUNGSSTADIUM: Pollen
- 25 (vii) SEQUENZBESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 153:

30

									-98-							
	(i) S	SEQU	JENZ	ZKEN	INZE	EICH	EN:									
		(.	A) L	ÄNG	E: <b>7</b> 2											
		(1	B) Al	RT: p	rotei	n										
	(ii) ART DES MOLEKÜLS: peptide															
5	(iii)	HYP	OTH	ETIS	SCH:	nein										
(v) ART DES FRAGMENTS: N-Terminus bis C-Terminus																
(vi) URSPÜNGLICHE HERKUNFT:																
		(/	A) Ol	RGA	NISN	⁄⁄US:	Arte	misia	vulg	aris						
		((	C) EN	VTW	ICKL	UNC	SSST	ADI	UM:	Polle	n					
10	(vii)	SEQ	UEN	IZBE	SCH	REIE	BUNG	G:SE	Q ID	NO:	154:					
	Phe 1	Trp	Asn	Gly	Asn 5	Arg	Ser	Gly	Tyr	Phe 10	Asn	Ser	Glu	Leu	Glu 15	G1 i
15		Val	Glu	Ile 20	Pro	Ser	Asp	Asn	G1 <i>y</i> 25	Ile	Ser	Phe	Asn	Val 30	Gln	Pro
	Lys	Met	Lys 35	Ala	Leu	Glu	Пe	Gly 40	Glu	Lys	Ala	Arg	Asp 45	Ala	Ile	Leu

Ser Arg Lys Phe Asp Gln Val Arg Val Asn Ile Pro Asn Gly Asp Met
50 55 60

Val Gly His Thr Gly Asp Ile Glu 65 70

25 ANGABEN ZU SEQ ID NO: 155

20

- (i) SEQUENZKENNZEICHEN:
  - (A) LÄNGE: 26
  - (B) ART: protein
- (ii) ART DES MOLEKÜLS: peptide
- 30 (iii) HYPOTHETISCH: nein
  - (v) ART DES FRAGMENTS: N-Terminus bis C-Terminus
  - (vi) URSPÜNGLICHE HERKUNFT:

-99-

- (A) ORGANISMUS: Artemisia vulgaris
- (C) ENTWICKLUNGSSTADIUM: Pollen
- (vii) SEQUENZBESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 155:

 $5 \frac{\text{Ala Asp His Gly Asn Ala Glu Asp Met Val Lys Arg Asn Lys Glu Gly}}{1}$ 

Glu Pro Leu Leu Asp Lys Asp Gly Lys Val 20 25

10

ANGABEN ZU SEQ ID NO: 156

- (i) SEQUENZKENNZEICHEN:
  - (A) LÄNGE: 8
  - (B) ART: protein
- (ii) ART DES MOLEKÜLS: peptide
- (iii) HYPOTHETISCH: nein
  - (v) ART DES FRAGMENTS: N-Terminus bis C-Terminus
  - (vi) URSPÜNGLICHE HERKUNFT:
    - (A) ORGANISMUS: Artemisia vulgaris
    - (C) ENTWICKLUNGSSTADIUM: Pollen
- 20 (vii) SEQUENZBESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 156:

Leu Thr Ser His Thr Leu Gln Pro 1 5

- <sup>25</sup> ANGABEN ZU SEQ ID NO: 157
  - (i) SEQUENZKENNZEICHEN:
    - (A) LÄNGE: 12
    - (B) ART: protein
  - (ii) ART DES MOLEKÜLS: peptide
- 30 (iii) HYPOTHETISCH: nein
  - (v) ART DES FRAGMENTS: N-Terminus bis C-Terminus
  - (vi) URSPÜNGLICHE HERKUNFT:

-100-

- (A) ORGANISMUS: Artemisia vulgaris
- (C) ENTWICKLUNGSSTADIUM: Pollen
- (vii) SEQUENZBESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 157:

5 Val Lys Phe Arg Lys Asp Val Pro Asn Gly Gly Leu
5 10

ANGABEN ZU SEQ ID NO: 158

- (i) SEQUENZKENNZEICHEN:
- 10 (A) LÄNGE: 10
  - (B) ART: protein
  - (ii) ART DES MOLEKÜLS: peptide
  - (iii) HYPOTHETISCH: nein
  - (v) ART DES FRAGMENTS: N-Terminus bis C-Terminus
- 15 (vi) URSPÜNGLICHE HERKUNFT:
  - (A) ORGANISMUS: Artemisia vulgaris
  - (C) ENTWICKLUNGSSTADIUM: Pollen
  - (vii) SEQUENZBESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 158:

Val Ala Pro Asp Asp Tyr Glu Thr Thr Leu  ${f 20}$   ${f 1}$   ${f 5}$   ${f 10}$ 

- (i) SEQUENZKENNZEICHEN:
- 25 (A) LÄNGE: 6
  - (B) ART: protein
  - (ii) ART DES MOLEKÜLS: peptide
  - (iii) HYPOTHETISCH: nein
  - (v) ART DES FRAGMENTS: N-Terminus bis C-Terminus
- (vi) URSPÜNGLICHE HERKUNFT:
- (A) ORGANISMUS: Artemisia vulgaris
  - (C) ENTWICKLUNGSSTADIUM: Pollen

-101-

```
(vii) SEQUENZBESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 159:
```

Leu Ala Asp His Pro Lys 1 5

5

ANGABEN ZU SEQ ID NO: 160

- (i) SEQUENZKENNZEICHEN:
  - (A) LÄNGE: 11
  - (B) ART: protein
- 10 (ii) ART DES MOLEKÜLS: peptide
  - (iii) HYPOTHETISCH: nein
  - (v) ART DES FRAGMENTS: N-Terminus bis C-Terminus
  - (vi) URSPÜNGLICHE HERKUNFT:
    - (A) ORGANISMUS: Artemisia vulgaris
- 15 (C) ENTWICKLUNGSSTADIUM: Pollen
  - (vii) SEQUENZBESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 160:

Val Val Leu Asp Gly Trp Gly Glu Ala Ser 1 5 10

20

- (i) SEQUENZKENNZEICHEN:
  - (A) LÄNGE: 7
  - (B) ART: protein
- 25 (ii) ART DES MOLEKÜLS: peptide
  - (iii) HYPOTHETISCH: nein
  - (v) ART DES FRAGMENTS: N-Terminus bis C-Terminus
  - (vi) URSPÜNGLICHE HERKUNFT:
    - (A) ORGANISMUS: Artemisia vulgaris
- (C) ENTWICKLUNGSSTADIUM: Pollen
- (vii) SEQUENZBESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 161:

-102-

Asp His Trp Arg Leu Val Arg

1

5

**ANGABEN ZU SEQ ID NO: 162** 

(i) SEQUENZKENNZEICHEN:

- (A) LÄNGE: 10
- (B) ART: protein
- (ii) ART DES MOLEKÜLS: peptide
- (iii) HYPOTHETISCH: nein
- 10 (v) ART DES FRAGMENTS: N-Terminus bis C-Terminus
  - (vi) URSPÜNGLICHE HERKUNFT:
    - (A) ORGANISMUS: Artemisia vulgaris
    - (C) ENTWICKLUNGSSTADIUM: Pollen
  - (vii) SEQUENZBESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 162:

15

Phe Ala Glu Thr Leu Glu Lys Asp Leu Ala 1 5 10

**ANGABEN ZU SEQ ID NO: 163** 

- 20 (i) SEQUENZKENNZEICHEN:
  - (A) LÄNGE: 6
  - (B) ART: protein
  - (ii) ART DES MOLEKÜLS: peptide
  - (iii) HYPOTHETISCH: nein
- 25 (v) ART DES FRAGMENTS: N-Terminus bis C-Terminus
  - (vi) URSPÜNGLICHE HERKUNFT:
    - (A) ORGANISMUS: Artemisia vulgaris
    - (C) ENTWICKLUNGSSTADIUM: Pollen
  - (vii) SEQUENZBESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 163:

30 Asn Asp Trp Asp Val Val 1 5

-103-

ANGABEN ZU SEQ ID NO: 164 (i) SEQUENZKENNZEICHEN: (A) LÄNGE: 21 (B) ART: protein (ii) ART DES MOLEKÜLS: peptide (iii) HYPOTHETISCH: nein (v) ART DES FRAGMENTS: N-Terminus bis C-Terminus (vi) URSPÜNGLICHE HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: Artemisia vulgaris 10 (C) ENTWICKLUNGSSTADIUM: Pollen (vii) SEQUENZBESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 164: Glu Ala Pro His Lys Phe Lys Ser Ala Val Glu Ala Ile Lys Lys Leu 1 5 10 15 15 Arg Glu Ala Pro Asn 20 ANGABEN ZU SEQ ID NO: 165 20 (i) SEQUENZKENNZEICHEN: (A) LÄNGE: 5 (B) ART: protein (ii) ART DES MOLEKÜLS: peptide (iii) HYPOTHETISCH: nein 25 (v) ART DES FRAGMENTS: N-Terminus bis C-Terminus (vi) URSPÜNGLICHE HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: Artemisia vulgaris (C) ENTWICKLUNGSSTADIUM: Pollen (vii) SEQUENZBESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 165:

Lys Phe Asp Arg Val

-104-

ANGABEN ZU SEQ ID NO: 166

- (i) SEQUENZKENNZEICHEN:
- 5 (A) LÄNGE: 14
  - (B) ART: protein
  - (ii) ART DES MOLEKÜLS: peptide
  - (iii) HYPOTHETISCH: nein
  - (v) ART DES FRAGMENTS: N-Terminus bis C-Terminus
- (vi) URSPÜNGLICHE HERKUNFT:
  - (A) ORGANISMUS: Artemisia vulgaris
  - (C) ENTWICKLUNGSSTADIUM: Pollen
  - (vii) SEQUENZBESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 166:

Asn Asn Gly Ile Arg Thr Phe Ala Cys Ser Glu Thr Val Lys

15 1

5
10

ANGABEN ZU SEQ ID NO: 167

- (i) SEQUENZKENNZEICHEN:
  - (A) LÄNGE: 8
- 20
- (B) ART: protein
- (ii) ART DES MOLEKÜLS: peptide
- (iii) HYPOTHETISCH: nein
- (v) ART DES FRAGMENTS: N-Terminus bis C-Terminus
- (vi) URSPÜNGLICHE HERKUNFT:
- 25
- (A) ORGANISMUS: Artemisia vulgaris
- (C) ENTWICKLUNGSSTADIUM: Pollen
- (vii) SEQUENZBESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 167:

Ser Glu Leu Glu Glu Tyr Val Glu
30 1 5

-105-

**ANGABEN ZU SEQ ID NO: 168** 

- (i) SEQUENZKENNZEICHEN:
  - (A) LÄNGE: 16
  - (B) ART: protein
- 5 (ii) ART DES MOLEKÜLS: peptide
  - (iii) HYPOTHETISCH: nein
  - (v) ART DES FRAGMENTS: N-Terminus bis C-Terminus
  - (vi) URSPÜNGLICHE HERKUNFT:
    - (A) ORGANISMUS: Artemisia vulgaris
    - (C) ENTWICKLUNGSSTADIUM: Pollen
- (vii) SEQUENZBESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 168:

15

ANGABEN ZU SEQ ID NO: 169

- (i) SEQUENZKENNZEICHEN:
  - (A) LÄNGE: 8
  - (B) ART: protein
- (ii) ART DES MOLEKÜLS: peptide
- (iii) HYPOTHETISCH: nein
  - (v) ART DES FRAGMENTS: N-Terminus bis C-Terminus
  - (vi) URSPÜNGLICHE HERKUNFT:
    - (A) ORGANISMUS: Artemisia vulgaris
    - (C) ENTWICKLUNGSSTADIUM: Pollen
- <sup>25</sup> (vii) SEQUENZBESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 169:

30

ANGABEN ZU SEQ ID NO: 170

(i) SEQUENZKENNZEICHEN:

-106-

- (A) LÄNGE: 9
- (B) ART: protein
- (ii) ART DES MOLEKÜLS: peptide
- (iii) HYPOTHETISCH: nein
- 5 (v) ART DES FRAGMENTS: N-Terminus bis C-Terminus
  - (vi) URSPÜNGLICHE HERKUNFT:
    - (A) ORGANISMUS: Artemisia vulgaris
    - (C) ENTWICKLUNGSSTADIUM: Pollen
  - (vii) SEQUENZBESCHREIBUNG:SEQ ID NO: 170:

$$^{10}$$
 Asn Leu His Gly Phe Val Ala Pro Asp

15

20

25

#### Literaturzitate:

- 5 1. Jarolim, E., Tejkl, M., Rohac, M., Schlerka, G., Scheiner, O., Kraft, D., Breitenbach, M., Rumpold, H. (1989) Monoclonal antibodies against birch pollen allergens: Characterization by immunoblotting and use for single-step affinity purification of the major allergen Bet v 1. Int. Arch. Allergy Appl. Immunol. 90: 54-60.
- 10 2. Fothergill-Gilmore, L., Watson, H. (1989) Adv. Enzymol. 62: 227-313.
- Graña, X., de Lecea, L., El-Maghrabi, M.R., Ureña, J.M., Caellas, C., Carreras, J., Puigdomenech, P., Pilkis, S.J., Climent, F. (1992) Cloning and sequencing of a cDNA encoding 2,3-bisphosphoglycerate-independent phosphoglycerate mutase from 15 maize. Possible relationship to the alkaline phosphatase family. J. Biol. Chem. 267: 12797-12803.
- Huang, Y., Blakeley, S.D., McAleese, S.M., Fothergill-Gilmore, L.A., Dennis,
   D.T. (1993) Higher-plant cofactor-independent phosphoglyceromutase: purification,
   molecular characterization and expression. Plant Mol. Biol. 23: 1039-1053.
  - 5. Aalberse, R.C., Kosthe, V., Clemens, J.G.J. (1981) Immunoglobulin E antibodies that crossreact with vegetable foods, pollen, and hymenoptera venom. J. Allergy Clin. Immunol 68: 356-364.

25

- 6. Eriksson, N.E., Formgren, H., Svenonius, E. (1982) Food hypersensitivity in patients with pollen allergy. Allergy 37: 437-443.
- 7. Halmepuro, L., Vuontela, K., Kalimo, K., Björksten, F. (1984) Cross-reactivity of 30 IgE antibodies with allergens in birch pollen, fruits and vegetables. Int. Arch. Allergy Appl. Immunol. 74: 235-240.

8. Valenta, R., Duchene, M., Pettenburger, K., Sillaber, C., Valent, P., Bettelheim, P., Breitenbach, M., Rumpold, H., Kraft, D., Scheiner, O. (1991) Identification of profilin as a novel pollen allergen; IgE autoreactivity in sensitized individuals. Science 253:557-560.

5

- 9. Valenta, R., Duchene, M., Ebner, C., Valent, P., Sillaber, C., Deviller, P., Ferreira, F., Tejkl, M., Edelmann, H., Kraft, D., Scheiner, O. (1993) Profilins constitute a novel family of functional plant pan-allergens. J. Exp. Med. 175:377-385.
- 10 10. Breiteneder, H., Pettenburger, K., Bito, A., Valenta, R., Kraft, D., Rumpold, H., Scheiner, O., Breitenbach, M. (1989) The gene coding for the major birch pollen allergen, Bet v I, is highly homologous to a pea disease resistance response gene. EMBO J. 8:1935-1938.
- 15 11. Breiteneder, H., Ferreira, F., Reikerstorfer, A., Duchene, M., Valenta, R., Hoffmann-Sommergruber, K., Ebner, C., Breitenbach, M., Kraft, D., Scheiner, O. (1992) Complementary DNA cloning and expression in Escherichia coli of Aln g I, the major allergen in pollen of alder (Alnus glutinosa). J. Allergy Clin. Immunol. 90:909-917.
- 20 12. Breiteneder, H., Ferreira, F., Hoffmann-Sommergruber, K., Ebner, C., Breitenbach, M., Rumpold, H., Kraft, D., Scheiner, O. (1993) Four recombinant isoforms of Cor a I, the major allergen of hazel pollen, show different IgE-binding properties. Eur. J. Biochem. 212:355-362.
- 25 13. Larsen, J.N., Stroman, P., Ipsen, H. (1992) PCR based cloning and sequencing of isogenes encoding the tree pollen major allergen Car b I from Carpinus betulus, hornbeam. Mol. Immunol. 29:703-711.
- Ebner, C., Hirschwehr, R., Bauer, L., Breiteneder, H., Valenta, R., Ebner, H.,
   Kraft, D., Scheiner, O. (1995) Identification of allergens in fruits and vegetables: IgE cross-reactivities with the important birch pollen allergens Bet v 1 and Bet v 2 (birch profilin). J. Allergy Clin. Immunol. 95: 962-969.

15. Valenta, R., Vrtala, S., Ebner, C., Kraft, D., Scheiner, O. (1992) Diagnosis of grass pollen allergy with recombinant timothy grass (Phleum pratense) pollen allergens. Int. Arch. Allergy Immunol. 97: 287-294.

5

- 16. Van Ree, R., Voitenko, V., Van Leeuwen, W.A., Aalberse, R.C. (1992) Profilin is a crss-reactive allergen in pollen and vegetable food. Int. Arch. Allergy Immunol. 98: 97-104.
- 10 17. Spitzauer, S., Schweiger, C., Sperr, W.R., Pandjaitan, B., Valent, P., Mühl, S., Ebner, C., Scheiner, O., Kraft, D., Rumpold, H., Valenta, R. (1993) Molecular characterization of dog albumin as a cross-reactive allergen. J. Allergy Clin Immunol. 93: 614-627.
- 15 18. Sanger, F., Nicklen, S., Coulson, A.R. (1977) DNA sequencing with chain-terminating inhibitors. Proc. Natl. Acad. Sci. USA 74:5463-5468.
  - 19. Feinberg, A.P. and Vogelstein, B. (1984) A technique for radiolabeling DNA restriction Endonuclease fragments to high specific activity. Anal. Biochem. 137:266-267.

20

- 20. Sambrook, J., Fritsch, E.F., Maniatis, T. (1989) Molecular Cloning: A laboratory manual. Cold Spring Harbor Laboratory Press, New York, 2nd ed.
- Margalit, H., Spogue, J.L., Cornette, J.L., Cease, K.B., Delisi, C., Berzofsky,
   J.A. (1987) Prediction of immunodominant helper T cell antigenic sites from the primary sequence. (1987) J. Immunol. 138: 2213.

#### Patentansprüche:

- 1. Rekombinante DNA Moleküle, dadurch gekennzeichnet, daß sie eine Nukleinsäurese-5 quenz aufweisen, die mit den in Fig. 1, Fig. 7a,7b, Fig. 10a,10b dargestellten gesamten Sequenzen oder Teilbereichen derselben in homologer Weise übereinstimmen oder die durch Degeneration aus der in Fig. 1, Fig. 7a,7b, Fig. 10a,10b dargestellten Sequenzen ableitbar sind und für ein Polypeptid kodieren, das die Antigenität des Allergens "Kofaktor-unabhängige Phosphoglyceratmutase (E.C. 5.4.2.1.)" aus Birken-, Beifuß- oder Lieschgraspollen besitzt oder für ein Peptid, das mindestens ein Epitop dieser Allergene aufweist, sowie eine Nukleinsäuresequenz, die mit den genannten Nukleinsäuresequenzen unter den stringenten Bedingungen hybridisert, beispielsweise 1M Salz, 60°C und das Hybrid unter stringenten Waschbedingungen beispielsweise 2x 30min, 5x SSPE, 0,1% SDS bei 50°C stabil bleibt, insbesondere für die Kofaktor-unabhängige Phosphoglyceratmutase (E.C. 5.4.2.1.) des Pollens von Birke, Hasel, Erle, Eiche, Buche, Hainbuche und Olive, von Gräser, wie Phleum pratense, Lolium perenne, Poa pratensis, Secale cereale, von Unkräutern wie Beifuß sowie von pflanzlichen Nahrungsmitteln wie Apfel, Kartoffel, Banane, Kiwi, Sellerie, Karrotte, Birne, Kirsche, Pfirsich, Pflaume, Marille, Walnuß, Haselnuß, Erdnuß, Mandel, Pistazien, Pfeffer, Kümmel und Koriander.
- 20 2. Rekombinante DNA-Moleküle nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß sie eine Nukleinsäuresequenz aufweisen, die für ein Polypeptid kodiert, das als Antigen kreuzreaktiv mit der Kofaktor-unabhängigen Phosphoglyceratmutase (E.C. 5.4.2.1.) aus Birken-, Lieschgras- oder Beifußpollen ist, insbesondere mit allen pflanzlichen Kofaktor-unabhängigen Phosphoglyzeratmutasen (E.C. 5.4.2.1.), die zu den in Fig. 1, Fig. 7a,7b, Fig. 10a, 25 10b gezeigten Sequenzen eine hohe Homologie aufweisen.
  - 3. Rekombinante DNA-Moleküle nach Anspruch 1 oder 2, dadurch gekennzeichnet, daß sie funktionell mit einer Expressions-Kontrollsequenz zu einem Expressionskonstrukt verbunden sind.
- Wirtssystem, dadurch gekennzeichnet, daß es mit einem rekombinanten Expressionskonstrukt nach Patentanspruch 3 transformiert ist.

WO 97/05258

- 5. Aus einem DNA-Molekül nach Anspruch 1 oder 2 abgeleitetes rekombinantes oder synthetisches Protein oder Polypeptid, dadurch gekennzeichnet, daß es die Antigenität von Kofaktor-unabhängiger Phosphoglyzeratmutase (E.C. 5.4.2.1.) aus Birken-, Lieschgrasoder Beifußpollen oder zumindestens eines Epitops davon aufweist und eine Aminosäuresequenz besitz, die einer der in Fig. 1, Fig. 7a,7b, Fig. 10a,10b gezeigten Sequenzen im Ganzen oder in Teilen entspricht.
- 6. Rekombinantes oder synthetisches Protein oder ein Polypeptid nach Patentanspruch 4 oder 5, dadurch gekennzeichnet, daß es ein Fusionsprodukt darstellt, das die Antigenität der Kofaktor-unabhängigen Phosphoglyceratmutase (E.C. 5.4.2.1.) aus Birken-, Lieschgras- oder Beifußpollen oder zumindestens eines Epitops davon aufweist und einen zusätzlichen Polypeptidanteil aufweist, wobei das gesamte Fusionsprodukt von der DNA eines Expressionskonstrukts gemäß Anspruch 5 kodiert wird.
- 15 7. Rekombinantes oder synthetisches Protein oder Polypeptid nach Patentanspruch 6, dadurch gekennzeichnet, daß der besagte zusätzliche Polypeptidanteil beta-Galaktosidase, eine Teilsequenz der beta-Galaktosidase oder ein anderes zur Fusion geeignetes Polypeptid ist.
- 20 8. Diagnostisches oder therapeutisches Reagens, dadurch gekennzeichnet, daß es ein synthetisches Protein oder Polypeptid gemäß einem der Patentansprüche 5 bis 7 enthält.
- Verfahren zum in vitro Nachweis der Allergie eines Patienten gegen Kofaktor-unabhängige Phosphoglyzeratmutase (E.C. 5.4.2.1.), dadurch gekennzeichnet, daß die Reaktion der IgE Antikörper im Serum des Patienten mit einem rekombinanten oder synthetischen Protein oder Polypeptid nach einem der Patentansprüche 7 bis 10 gemessen wird.
- 10. Verfahren zum in vitro Nachweis der zellulären Reaktion auf Kofaktor-unabhängige Phosphoglyceratmutase (E.C. 5.4.2.1.), dadurch gekennzeichnet, daß ein rekombinantes oder synthetisches Protein oder Polypeptid nach einem der Patentansprüche 5 bis 7 zur Stimulierung oder Hemmung der zellulären Reaktion eingesetzt wird.

1/48

Fig. 1:

cDNA Sequenz und abgeleitete Aminosäuresequenz von Kofaktor-unabhängiger Phosphoglyceratmutase 5 (E.C. 5.4.2.1.)

1	GGG	GGC	GAG	GCC	AAG	CCC	GAT	CAG	TAC	AAC	TGC	ATC	CAT	GTG	42
	Gly	Gly	Glu	Ala	Lys	Pro	Asp	Gln	Tyr	Asn	Cys	Ile	His	Val	
43	GCC	GAG	ACT	CCC	ACC	ATG	GAT	TCC	СТС	AAA	CAG	GGT	GCT	ССТ	84
	Ala	Glu	Thr	Pro	Thr	Met	Asp	Ser	Leu	Lys	Gln	Gly	Ala	Pro	
85	GAG	AAG	TGG	AGG	TTG	GTT	AGG	GCT	CAT	GGT	AAG	GCC	GTA	GGC	126
	Glu	Lys	Trp	Arg	Leu	Val	Arg	Ala	His	Gly	Lys	Ala	Val	Gly	
127	СТТ	CCA	ACA	GAG	GAT	GAC	ATG	GGC	AAC	AGT	GAA	GTT	GGT	CAC	168
	Leu	Pro	Thr	Glu	Asp	Asp	Met	Gly	Asn	Ser	Glu	Val	Gly	His	
169	AAT	GCA	CTT	GGA	GCT	GGT	CGC	ATC	TTT	GCC	CAA	GGT	GCA	AAG	210
	Asn	Ala	Leu	Gly	Ala	Gly	Arg	Пe	Phe	Ala	Gln	Gly	Ala	Lys	
211	CTT	GTT	GAC	тст	GCT	СТТ	GCC	тст	GGA	AAA	ATT	TAT	GAA	GGA	252
	Leu	Val	Asp	Ser	Ala	Leu	Ala	Ser	Gly	Lys	Ile	Tyr	G1 u	Gly	
253	GAA	GGT	TTT	AAG	TAC	АТА	AAG	GAA	TGT	TTT	GAA	AAT	GGC	ACA	294
	Glu	Gly	Phe	Lys	Tyr	Ile	Lys	Glu	Cys	Phe	Glu	Asn	Gly	Thr	
295	TTG	CAT	СТС	ATT	GGC	TTA	TTG	AGT	GAT	GGT	GGA	GTC	CAC	тсс	336
	Leu	His	Leu	Ile	Gly	Leu	Leu	Ser	Asp	Gly	Gly	Val	His	Ser	
337	AGG	СТТ	GAT	CAG	TTG	CAG	TTA	TTG	CTT	AAA	GGA	GCT	AGT	GAG	378
	Arg	Leu	Asp	Gln	Leu	Gln	Leu	Leu	Leu	Lys	Gly	Ala	Ser	Glu	
379	CGT	GGT	GCA	AAA	AGA	ATC	CGT	GTT	CAT	ATT	СТТ	ACC	GAT	GGC	420
	Arg	Gly	Ala	Lys	Arg	IJе	Arg	Val	His	Ile	Leu	Thr	Asp	Gly	

2/48

### Fig. 1: Fortsetzung

421				TTG										-	462
	Arg	Asp	Val	Leu	Asp	Gly	Ser	Ser	Val	Gly	Phe	Val	Glu	Thr	
463	CTT	GAG	AAT	GAC	СТТ	GCA	AAA	СТА	CGT	GAG	AAG	GGT	GTT	GAT	504
	Leu	Glu	Asn	Asp	Leu	Ala	Lys	Leu	Arg	G1 u	Lys	Gly	Val	Asp	
505	GCA	CAG	ΔΤΤ	GCA	TCT	GGT	GGT	GGT	CGC	ΔTG	тлт	GTC	۸۲۸	ATC	546
005				Ala											340
547				GAG											588
	Asp	Arg	Tyr	Glu	Asn	Asp	Trp	Glu	Val	Ile	Lys	Arg	Gly	Trp	
589	GAT	GCC	CAT	GTT	СТТ	GGT	GAA	GCC	ССТ	TAC	AAA	TTT	AAA	AGT	630
	Asp	Ala	His	Val	Leu	Gly	Glu	Ala	Pro	Tyr	Lys	Phe	Lys	Ser	
631	GCT	GTT	GAA	GCT	GTC	AAG	AAA	CTG	AGG	GAG	GAG	СТА	AAG	GTC	672
				Ala											
673	AGT	GAC	CAG	TAC	TTG	ССТ	CCA	TTC	GTC	ΑΤΤ	GTT	GAT	GAC	ΔΔΤ	714
				Tyr											
715	GGG	AAG	ССТ	GTT	GGT	ССТ	ΔΤΔ	GTT	GAT	GGT	GAT	CCT.	GTG	GTT	756
				Val											730
767		4.7.0		<b>TT</b> 0	004		^ · <del>-</del>		0						
/5/				TTC											798
	inr	rie	ASN	Phe	Arg	АІа	ASP	Arg	мет	vai	met	11e	АІа	Lys	
799	GCA	CTT	GAA	TAT	GAA	TAA	TTT	GAC	AAG	ATT	GAT	CGA	GTT	CGA	840
	Ala	Leu	Glu	Tyr	Glu	Asn	Phe	Asp	Lys	Ile	Asp	Arg	Val	Arg	
841	TTC	ССТ	AAA	ATC	CGT	TAT	GCT	GGA	ATG	СТТ	CAA	TAT	GAT	GGC	882
	Phe	Pro	Lys	Ile	Arg	Tyr	Ala	Gly	Met	Leu	Gln	Tyr	Asp	Gly	
883	GAG	TTG	AAG	СТС	CCG	AGC	CAT	TAC	СТТ	GTT	GAA	ССТ	CCA	GAG	924
				Leu											

3/48

### Fig. 1:Fortsetzung

925	ATA	GAG Glu													966
	116	diu	Arg	1111	Ser	עוט	uiu	Tyr	Leu	Vdi	піѕ	ASTI	ыу	Vai	
967	CGT	ACT	TTT	GCT	TGC	AGT	GAG	ACT	GTC	AAA	TTT	GGT	CAT	GTC	1008
	Arg	Thr	Phe	Ala	Cys	Ser	Glu	Thr	Val	Lys	Phe	Gly	His	Val	
1009	ACT	TTC	TTC	TGG	AAT	GGA	AAC	CGC	TCT	GGA	TAT	TTC	AAT	TCA	1050
	Thr	Phe	Phe	Trp	Asn	Gly	Asn	Arg	Ser	Gly	Tyr	Phe	Asn	Ser	
1051	GAA	CTG	GAG	GAA	TAC	GTG	GAA	ATT	CCA	AGT	GAT	AGT	GGA	ATT	1092
	Glu	Leu	Glu	G1 u	Tyr	Val	G1 u	Ile	Pro	Ser	Asp	Ser	Gly	Ile	
1093	ACA	TTC	AAC	GTC	CAG	CCA	AAG	ATG	AAG	GCA	TTG	GAG	ATT	GCT .	1134
	Thr	Phe	Asn	Val	Gln	Pro	Lys	Met	Lys	Ala	Leu	Glu	Ile	Ala	
1135	GAA	AAA	ACG	AGA	GAT	GCT	ATA	CTT	AGC	GGA	AAA	TTT	GAC	CAG	1176
	Glu	Lys	Thr	Arg	Asp	Ala	Ile	Leu	Ser	Gly	Lys	Phe	Asp	Gln	
1177	GTG	CGT	GTT	AAC	CTG	CCA	AAT	GGT	GAC	ATG	GTG	GGG	CAT	ACA	1218
	Val	Arg	Val	Asn	Leu	Pro	Asn	Gly	Asp	Met	Val	Gly	His	Thr	
1219	GGT	GAT	ATT	GAG	GAC	ACA	GTT	GTG	GCT	TGC	AAG	GCT	GCT	GAT	1260
	Gly	Asp	Ile	Glu	Asp	Thr	Val	Val	Ala	Cys	Lys	Ala	Ala	Asp	
1261	GAG	GCT	GAC	AAG	ATG	ATC	CTT	GAT	GCA	ATA	GAG	CAA	GTG	GGT	1302
	G1 u	Ala	Asp	Lys	Met	Ile	Leu	Asp	Ala	Ile	Glu	Gln	Val	Gly	
1303	GGA	ATT	TAT	GTT	GTT	ACT	GCG	GAT	CAT	GGG	AAT	GCT	GAG	GAC	1344
	Gly	Ile	Tyr	Val	Val	Thr	Ala	Asp	His	Gly	Asn	Ala	Glu	Asp	
1345	ATG	GTG	AAG	AGG	AAC	AAG	TCC	GTG	CAA	CCT	CTT	CTT	GAC	AAG	1386
	Met	Val	Lys	Arg	Asn	Lys	Ser	Val	Gln	Pro	Leu	Leu	Asp	Lys	
1387	AAT	GGC	AAT	CTT	CAA	GTG	CTC	ACC	TCT	CAC	ACC	CTC	CAA	CCA	1428
	Asn	Gly	Asn	Leu	Gln	Val	Leu	Thr	Ser	His	Thr	Leu	Gln	Pro	

4/48

_	•			-								
┺	٦.	$\alpha$		1	•	C ~ ~	٠.				_	_
	ı	g	•	T	•	For	Ų:	se	ŀ٤	zu	n	Q

1429	GTG	CCA	ATT	GCA	ATT	GGA	GGT	CCT	GCA	TTG	GCA	AGT	GGT	GTC	1470
	Val	Pro	Ile	Ala	Ile	Gly	G1 y	Pro	Ala	Leu	Ala	Ser	Gly	Val	
1471	AGG	TTC	TGC	AAG	GAT	CTT	CCT	GAT	GGT	GGG	CTT	GCC	AAT	GTT	1512
	Arg	Phe	Cys	Lys	Asp	Leu	Pro	Asp	Gly	Gly	Leu	Ala	Asn	Val	
1513	GCT	GCA	ACT	GTG	ATC	AAT	CTA	CAT	GGG	TTT	GAG	GCT	CCT	AGT	1554
	Ala	Ala	Thr	۷a٦	Ile	Asn	Leu	His	Gly	Phe	Glu	Ala	Pro	Ser	
1555	GAC	TAT	GAG	CCA	ACC	CTC	ATT	GAA	CTC	GTT	GAT	AAC	TAG		1593
	Asp	Tyr	Glu	Pro	Thr	Leu	Пe	Glu	Leu	Val	Asp	Asn	*		

Fig.2:

5/48

Sequenzvergleich von PGM-i aus Birkenpollen (bvmut), Rhizinus (rcmut), Mais (zmmut) und Tabak (ntmut)

Plurality: 2.00 Threshold: 1.00 AveWeight 1.00 AveMatch 0.54 AvMisMatch -0.40

PRETTY of: mut.msf{\*} July 22, 1995 19:13 ...

```
1
                                                                  50
mut.msf{bvmut}
               .....g GEAKPDOYNC IHVAETPtMD
mut.msf{rcmut} ...geFtWKL aDHPKLPKGK TIAmVVLDGW GEAKPDOYNC IHVAETPtMD
mut.msf{zmmut} MGSSGFsWtL pDHPKLPKGK sVAVVVLDGW GEAnPDQYNC IHVAqTPvMD
mut.msf{ntmut} MGSSGdaWKL kDHPKLPKGK TVAVIVLDGW GEAKPneFNa IHVAETPvMy
    Consensus ------ GEA-P---N- IHVA-TP-M-
               51
                                                                 100
mut.msf{bvmut} SLKqGAPEKW RLVrAHGkAV GLPTEDDMGN SEVGHNALGA GRIFAQGAKL
mut.msf{rcmut} SFKktAPErW RLIKAHGTAV GLPTEDDMGN SEVGHNALGA GRIYAQGAKL
mut.msf{zmmut} SLKNGAPEKW RLVKAHGTAV GLPsDDDMGN SEVGHNALGA GRIFAQGAKL
mut.msf{ntmut} SLKNGAPEKW RLIKAHGnAV GLPTEDDMGN SEVGHNALGA GRIFAQGAKL
    Consensus S-K--APE-W RL--AHG-AV GLP--DDMGN SEVGHNALGA GRI-AQGAKL
               101
                                                                150
mut.msf{bvmut}
               VDsALASGKI YEGEGFKYIK ECFENGTLHL IGLLSDGGVH SRLDQLQLLL
mut.msf{rcmut}
               VDLALASGKI YEGEGFKYVK ECFDKGTLHL IGLLSDGGVH SRLDQLQLLL
mut.msf{zmmut}
               VDgALASGKI YDGDGFnYIK EsFEsGTLHL IGLLSDGGVH SRLDQLQLLL
mut.msf{ntmut} VDLALASGKI YEGEGFKYVK ECFEKGTLHL IGLLSDGGVH SRLDOvOLLL
    Consensus VD-ALASGKI Y-G-GF-Y-K E-F--GTLHL IGLLSDGGVH SRLDQ-QLLL
               151
                                                                200
mut.msf{bvmut}
               KGAsErGAKR IRVHILTDGR DVLDGSSVGF VETLENDLAK LREKGVDAQI
mut.msf{rcmut}
               KGAaEhGAKR IRVHVLTDGR DViDGtSVGF aETLEkDLen LREKGVDAQV
mut.msf{zmmut}
               KGvsErGAKk IRVHILTDGR DVLDGSSIGF VETLENDL1e LRaKGVDAQI
mut.msf{ntmut}
               KGAakhGAKR IRVHaLTDGR DVLDGSSVGF mETLENsLAg LREKGIDAQV
    Consensus KG----GAK- IRVH-LTDGR DV-DG-S-GF -ETLE--L-- LR-KG-DAO-
```

Fig. 2: Fortsetzung

6/48

```
201
                                                                    250
mut.msf{bvmut}
                ASGGGRMYVT MDRYENDWEV IKRGWDAhVL GEAPYKFKSA VEAVKKLREE
mut.msf{rcmut}
                ASGGGRMYVT MDRYENDWnV VKRGWDAQVL GEAPYKFKSA VEAIKKLREE
mut.msf{zmmut}
                ASGGGRMYVT MDRYENDWDV VKRGWDAQVL GEAPYKFKSA 1EAVKtLRag
                ASGGGRMYVT MDRYENDWDV VKRGWDAQVL GEAPHKFKdp VEAVKKLRgE
mut.msf{ntmut}
     Consensus ASGGGRMYVT MDRYENDW-V -KRGWDA-VL GEAP-KFK-- -EA-K-LR--
                251
                                                                    300
mut.msf{bvmut}
                1KvsDQYLPP FVIVDDNGKP VGPIvDGDAV VTINFRADRM VMiAKALEYE
mut.msf{rcmut}
                PKANDQYLPP FVIVDENGKP VGPIvDGDAV VTINFRADRM VMLAKALEYE
mut.msf{zmmut}
                PKANDQYLPP FVIVDDsGna VGPV1DGDAV VTINFRADRM VMLAKALEYa
mut.msf{ntmut}
                PnANDQYLaP FVIVDDNGKP VaaIIDGDAV VTfNFRADRM VMLAKALEYE
     Consensus
                ----DQYL-P FVIVD--G-- V----DGDAV VT-NFRADRM VM-AKALEY-
                301
                                                                    350
mut.msf{bvmut}
                NFDKiDRVRf PKIRYAGMLQ YDGELKLPSH YLVePPEIER TSGEYLVHNG
mut.msf{rcmut}
                NFDtFDRVRf PKIhYAGMLQ YDGELKLPSH YLVSPPEIER TSGEYLVHNG
mut.msf{zmmut}
                dFDnFDRVRv PKIRYAGMLQ YDGELKLPSr YLVSPPEIDR TSGEYLVKNG
mut.msf{ntmut}
                NFDKFDRVRV PKIRYAGMLO YhGELaLPSH YLVSPPEIaR hSGEYLVrNG
     Consensus
               -FD--DRVR- PKI-YAGMLQ Y-GEL-LPS- YLV-PPEI-R -SGEYLV-NG
                351
                                                                    400
mut.msf{bvmut}
                VRTFACSETV KFGHVTFFWN GNRSGYFNSE LEEYVEIPSD SGITFNVOPK
mut.msf{rcmut}
                VhTFACSETV KFGHVTFFWN GNRSGYFNpE MEEYVEIPSD vGITFNVQPK
mut.msf{zmmut}
                IRTFACSETV KFGHVTFFWN GNRSGYFdat kEEYVEVPSD SGITFNVaPn
mut.msf{ntmut}
                VRTFACSETV KFGHVTFFWN GNRSGYFNek LEEYVEIPSD SGITFNVKPK
               --TFACSETV KFGHVTFFWN GNRSGYF--- -EEYVE-PSD -GITFNV-P-
     Consensus
                401
                                                                   450
mut.msf{bvmut}
                MKALEIAEKT RDAILSGKFD QVRVNLPNGD MVGHTGDIED TVVACKAADE
mut.msf{rcmut}
                MKAiEIAEKa RDAILSGKFg QVRVNiPNGD MVGHTGDVEA TVVgCKAADE
mut.msf{zmmut}
                MKALEIAEKa RDA1LSGKFD QVRVNLPNGD MVGHTGDIEA TVVACKAADE
mut.msf{ntmut} MKALEIAErt RDAILSGKFD QVRVNLPNGD MVGHTGDIkA TIeACKsADE
                MKA-EIAE-- RDA-LSGKF- QVRVN-PNGD MVGHTGD--- T---CK-ADE
```

Fig.2: Fortsetzung 7/48

Consensus -- LIE--DN-

451 500 mut.msf{bvmut} AdKMILDAIE QVGGIYvVTA DHGNAEDMVK RNKSvqPLLD KNGN1QVLTS mut.msf{rcmut} AVKMIiDAIE QVGGIYvVTA DHGNAEDMVK RdKSGKPMaD KsGkIQILTS mut.msf{zmmut} AVKiILDAVE QVGGIY1VTA DHGNAEDMVK RNKSGKPLLD KNdrIQILTS mut.msf{ntmut} AVKMILEAIE QVGGIYIVTA DHGNAEDMVK RNKkGePaLD KNGNIQILTS Consensus A-K-I--A-E QVGGIY-VTA DHGNAEDMVK R-K---P--D K----Q-LTS 501 550 mut.msf{bvmut} HTLQPVPIAI GGPaLAsGVR FckDlPdGGL ANVAATViNL HGFEAPSDYE mut.msf{rcmut} HTLQPVPIAI GGPGLtPGVR FRSDiPTGGL ANVAATVMNL HGFEAPSDYE mut.msf{zmmut} HTLQPVPVAI GGPGLhPGVk FRnDiqTpGL ANVAATVMNL HGFEAPaDYE mut.msf{ntmut} HTcePVPIAI GGPGLAPGVR FRqDIPTGGL ANVAATfMNL HGsEAPSDYE Consensus HT--PVP-AI GGP-L--GV- F--D----GL ANVAAT--NL HG-EAP-DYE 551 560 mut.msf{bvmut} PTLIE1VDN. mut.msf{rcmut} PTLIEaVDN. mut.msf{zmmut} qTLIEVaDN. mut.msf{ntmut} PsLIEVVDNm

Fig.3:

8/48

B-Zell Epitope von Kofaktor-unabhängiger Phosphoglyceratmutase (E.C. 5.4.2.1.) aus

Birkenpollen

Folgende B-Zell Epitope wurden bestimmt:

- Epitop 1: Gly Gly Glu Ala Lys Pro Asp Gln Tyr Asn Cys Ile (AS 1-12)
- Epitop 2: Ala Glu Thr Pro Thr Met Asp Ser Leu Lys Gln Gly Ala Pro Glu Lys Trp Arg Leu Val Arg Ala His Gly Lys Ala (AS 15-40)
- Epitop 3: Leu Pro Thr Glu Asp Asp Met Gly Asn Ser Glu Val Gly His (AS 43-56)
- Epitop 4: Gly Lys Ile Tyr Glu Gly Glu Gly Phe Lys Tyr Ile Lys Glu Cys Phe Glu Asn (AS 79-96)
- Epitop 5: Leu Ser Asp Gly Gly Val His Ser Arg Leu Asp Gln Leu (AS 105-117)
- Epitop 6: Gly Ala Ser Glu Arg Gly Ala Lys Arg Ile Arg Val (AS 123-134)
- Epitop 7: Leu Thr Asp Gly Arg Asp Val Leu Asp Gly Ser Ser Val (AS 137-149)
- Epitop 8: Glu Thr Leu Glu Asn Asp Leu Ala Lys Leu Arg Glu Lys Gly Val Asp (AS 153-168)
- Epitop 9: Tyr Val Thr Met Asp Arg Tyr Glu Asn Asp Trp Glu Val Ile Lys Arg Gly Trp Asp Ala (AS 179-198)

Fig.3: Fortsetzung

9/48

- Epitop 10: Val Lys Lys Leu Arg Glu Glu Leu Lys Val Ser Asp Gln Tyr Leu Pro (AS 215-230)
- Epitop 11: Ala Leu Glu Tyr Glu Asn Phe Asp Lys Ile Asp Arg Val Arg Phe Pro Lys Ile Arg Tyr Ala (AS 267-287)
- Epitop 12: Met Leu Gln Tyr Asp Gly Glu Leu Lys Leu Pro Ser His

  Tyr Leu Val Glu Pro Pro Glu Ile Glu Arg Thr Ser Gly Glu Tyr

  Leu Val His Asn Gly Val Arg (AS 289-323)
- Epitop 13: Trp Asn Gly Asn Arg Ser Gly Tyr Phe Asn Ser Glu Leu Glu Glu Tyr Val Glu Ile Pro Ser Asp Ser Gly Ile (AS 340-364)
- Epitop 14: Ser Gly Lys Phe Asp Gln Val Arg Val Asn Leu Pro Asn Gly Asp Met Val Gly His Thr Gly Asp Ile Glu (AS 387-410)
- Epitop 15: Ala Asp His Gly Asn Ala Glu Asp Met Val Lys Arg Asn Lys Ser Val Gln (AS 441-457)
- Epitop 16: His Gly Phe Glu Ala Pro Ser Asp Tyr Glu Pro Thr Leu (AS 512-524)

Fig.4:

10/48

T-Zell Epitope von Kofaktor-unabhängiger Phosphoglycera tmutase (E.C. 5.4.2.1.) aus Birkenpollen

Folgende T-Zell Epitope wurden bestimmt:

Epitop 1: Tyr Asn Cys Ile His Val Ala Glu Thr Pro Thr Met Asp (AS 9-21)

Epitop 2: Glu Lys Trp Arg Leu Val (AS 29-34)

Epitop 3: Phe Ala Gln Gly Ala Lys Leu Val Asp Ser (AS 65-74)

Epitop 4: Glu Gly Glu Gly Phe Lys Tyr Ile Lys Glu Cys (AS 83-93)

Epitop 5: Thr Leu Glu Asn (AS 154-157)

Epitop 6: Asn Asp Trp Glu Val Ile Lys Arg Gly Trp Asp (AS 187-197)

Epitop 7: Val Glu Ala Val Lys Lys Leu Arg Glu (AS 212-220)

Epitop 8: Glu Tyr Glu Asn Phe Asp Lys Ile Asp Arg Val (AS 269-279)

Epitop 9: Arg Thr Phe Ala Cys Ser Glu Thr Val Lys (AS 323-332)

Epitop 10: Ser Glu Leu Glu Glu Tyr Val Glu Ile Pro Ser (AS 350-360)

Epitop 11: His Thr Gly Asp Ile Glu Asp Thr (AS 405-412)

Epitop 12: Met Ile Leu Asp Ala Ile Glu Gln Val Gly Gly Ile (AS 425-436)

Fig.4: Fortsetzung

11/48

Epitop 13: Ser Gly Val Arg Phe Cys Lys Asp Leu Pro Asp Gly Gly Leu Ala Asn Val Ala Ala (AS 488-506)

Epitop 14: Asn Leu His Gly Phe Glu Ala Pro Ser (AS 510-518)

Fig.5A: BIP 3 Immunblot mit Pollenextrakten von Birke, Beifuß und Lieschgras, und Extrakten von Sellerie und Apfel.

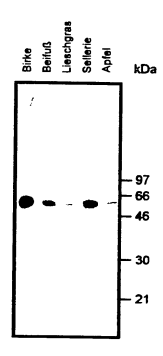
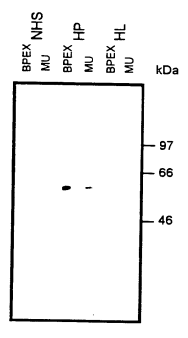


Fig.5B: IgE Immunblots von BIP 3-immunaffinitätsgereinigtem PGM-i aus Birkenpollen (MU), Birkenpollenextrakt (BPEX). Sera von graspollenallergischen Patienten (HP, HL), Normalhumanserum (NHS).



 $\frac{13/48}{13}$  Fig.6: Plaque-lifts getestet mit Patientensera und BIP 3

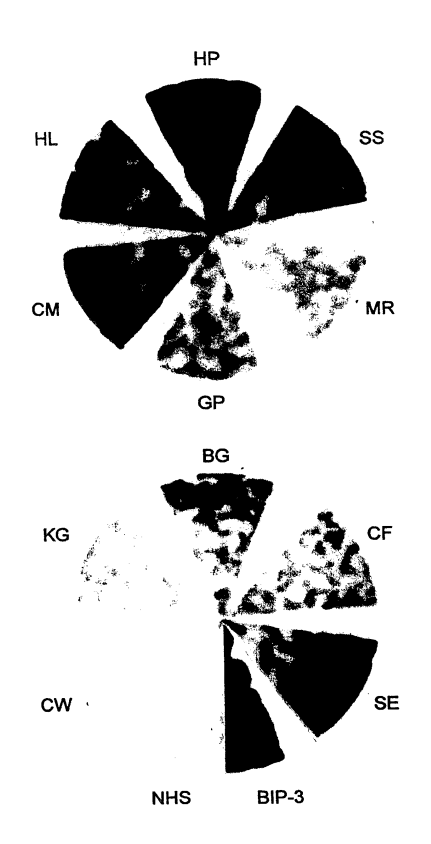


Fig.7a:

### 14/48

cDNA Sequenz und abgeleitete Aminosäuresequenz
von Kofaktor-unabhängiger Phosphoglyceratmutase
(E.C. 5.4.2.1.) aus Lieschgraspollen
(Isoform Phl1)

Sequence: a:\philcod.dna, Length: 1671, Range for analysis: 1-1671

1	ATG	GCG	ACC	TCA	TGG	ACG	CTG	ССС	GAC	CAT	ССС	ACG	СТС	CCC	42
	Met	Ala	Thr	Ser	Trp	Thr	Leu	Pro	Asp	His	Pro	Thr	Leu	Pro	
43	AAG	GGC	AAG	ACG	GTG	GCC	GTC	ATC	GTG	СТС	GAC	GGA	TGG	GGC	84
	Lys	Gly	Lys	Thr	Val	Ala	Val	Ile	Val	Leu	Asp	Gly	Trp	Gly	
85	GAG	GCC	AGC	GCT	GAC	CAG	TAC	AAC	TGC	ATC	CAT	CGT	GCC	GAG	126
		Ala													120
127	۸۵۵	ccc	CTC	٨٣٥	CAT	TCC	CTC	A A C	A A T	CCT	CCT	ССТ	CAC	440	1.00
127		CCC Pro													168
								_, ~	.,.,,	4.5			4.4		
169	TGG	ACA	CTA	GTG	AAG	GCT	CAT	GGA	ACT	GCT	GTT	GGT	СТС	ССТ	210
	Trp	Thr	Leu	Val	Lys	Ala	His	Gly	Thr	Ala	Val	Gly	Leu	Pro	
211	AGT	GAT	GAC	GAC	ATG	GGC	٦٨٨	AGT	GAA	GTT	GGC	۲۵۲	ΔΔΤ	GCT	252
		Asp													
253		GGC													294
	Leu	Gly	Ala	Gly	Arg	Ile	Phe	Ala	Gln	Gly	Ala	Lys	Leu	Phe	
295	GAT	GCT	GCT	CTT	GCA	TCT	GGG	AAG	ATT	TGG	GAA	GAC	GAG	GGT	336
	Asp	Ala	Ala	Leu	Ala	Ser	Gly	Lys	IJе	Trp	Glu	Asp	Glu	Gly	
337		AAT													378
	۲he	Asn	lyr	He	Lys	Glu	Ser	Phe	Ala	Glu	Gly	Thr	Leu	His	

Fig.7a: Fortsetzung

15/48

379	CTT	ATT	GGT	CTG	TTG	AGT	GAT	GGA	GGC	GTC	CAC	TCC	CGG	СТА	420
	Leu	IJе	Gly	Leu	Leu	Ser	Asp	Gly	Gly	Val	His	Ser	Arg	Leu	
421	GAC														462
	Asp	Gln	Val	Gln	Leu	Leu	Val	Lys	Gly	Ala	Ser	Glu	Arg	Gly	
460	004		404	4.7.7	000	0.77									
463	GCA														504
	Ald	Lys	Arg	116	Arg	Leu	HIS	Tie	Leu	Thr	Asp	Gly	Arg	Asp	
505	GTC	TTG	GAT	GGA	AGC	AGT	GTT	GGT	TTC	GTA	GAG	ΔΓΔ	СΤΔ	GAG	546
										Val					340
			,	Ţ										٠.٠	
547	AAT	GAT	CTT	GCT	CAG	CTT	CGT	GAG	AAG	GGT	GTT	GAT	GCA	CAG	588
	Asn	Asp	Leu	Ala	Gln	Leu	Arg	Glu	Lys	Gly	Val	Asp	Ala	Gln	
589	GTT														630
	Val	Ala	Ser	Gly	Gly	Gly	Arg	Met	Tyr	Val	Thr	Met	Asp	Arg	
631	TAT	GAG	ΔΔΤ	CVC	TGG	CAT	CTC	CTC	A A C	ССТ	ccc	TCC	CAT	CCC	672
031										Arg					672
		<b>.</b>	,,,,,,,	πор	11 P	ЛЭР	• • •	• • •	Lys	Ai 9	uly	пр	ush	Ala	
673	CAG	GTG	CTT	GGA	GAA	GCA	ССА	TAC	AAA	TTC	AAA	AGT	GCA	СТТ	714
	Gln	Val	Leu	Gly	Glu	Ala	Pro	Tyr	Lys	Phe	Lys	Ser	Ala	Leu	
715	GAA														756
	Glu	Ala	Val	Lys	Thr	Leu	Arg	Ala	Glu	Pro	Lys	Ala	Asn	Asp	
757	CVC	TAC	TTC	CCT	ccc	<b>TT</b> T	CTC	A T A	<b>0</b> T T	CAT	C A A	A 0.T	000		700
737	CAG									Asp					798
	<b>U</b> 111	, , ,	ccu		Αι α	1110	• • •	116	Vai	дэр	d i u	361	GIY	Lys	
799	тсс	GTT	GGT	ССТ	АТА	GTA	GAT	GGC	GAT	GCA	GTT	GTG	ATT	TTC	840
										Ala					
841	AAT	TTC	AGA	GCT	GAT	CGC	ATG	GTT	ATG	CTT	GCA	AAG	GCT	CTT	882
	Asn	Phe	Arg	Ala	Asp	Arg	Met	Val	Met	Leu	Ala	Lys	Ala	Leu	

16/48

Fig.7a: Fortsetzung

924	CCA	GTA	CGT	GTT	CGT	GAC	TTT	AAA	GAT	TTT	GAT	GCT	TTT	GAG	883
	Pro	Val	Arg	Val	Arg	Asp	Phe	Lys	Asp	Phe	Asp	Ala	Phe	Glu	
966	TTG	GAG	GGT	GAT	TAT	CAG	СТС	ATG	GGG	GCT	TAT	AAG	ATT	AAA	925
	Leu	Glu	Gly	Asp	Tyr	Gln	Leu	Met	Gly	Ala	Tyr	Lys	Ile	Lys	
				·											
1008	GAG	ATA	TTG	CCC	CCA	TCC	GTT	CTT	TTC	AAA	AAC	CCA	CTT	AAG	967
	Glu	Пe	Leu	Pro	Pro	Ser	Val	Leu	Phe	Lys	Asn	Pro	Leu	Lys	
1050	ACA	CGC	GTT	GGC	AAT	AAG	GTA	TTG	TAC	GAA	GGT	TCT	ACA	AGG	1009
	Thr	Arg	Val	Gly	Asn	Lys	Val	Leu	Tyr	Glu	Gly	Ser	Thr	Arg	
1092															1051
	Phe	Thr	Val	His	Gly	Phe	Lys	Val	Thr	Glu	Ser	Cys	Ala	Phe	
1134	A A C	۸۲۲	C A A	CAT	TTC	TAC	CC 4	тст	CCT	A A C	CC V	A A T	TCC	TTC	1093
1134		Thr													1093
	Lys	1111	Giu	Asp	rne	ıyı	uly	261	Ary	ASII	ч	Maii	пр	riie	
1176	TTC	ACA	ATC	GGT	AGT	GAT	AGT	ССТ	ATT	GAA	АТА	TAC	GAG	GAA	1135
		Thr													
						·						·			
1218	AAA	GAG	GCT	ATT	GAA	CTT	GCA	AAG	ATG	AAA	CCC	CAG	GAG	AAT	1177
	Lys	Glu	Ala	Ile	Glu	Leu	Ala	Lys	Met	Lys	Pro	Gln	Glu	Asn	
1260	CGT	GTA	CAG	GAC	TTT	AAG	GGA	AGT	CTC	ATC	GCT	GAT	CGG	ACC	1219
	Arg	۷a٦	Gln	Asp	Phe	Lys	Gly	Ser	Leu	Ile	Ala	Asp	Arg	Thr	
1302															1261
	Asp	Gly	lhr	His	Gly	Val	Met	Asp	Gly	Asn	Pro	Leu	Asn	Ile	
1344	CC V	GAA	CAT	CCT	CCT	A A C	TCC	CCC	СТТ	CTC	A C A	ccc	C A A	ΛТΤ	1303
1544		Glu													1303
	,,,u	UIU	ush	AIU	7 I U	Lys	cys	AIG	v a i	Vai	1111	ΛId	ulu	116	
1386	ATT	GGT	GGT	GTT	CAA	GAG	GTG	GCA	GAT	TTG	GTT	ATT	AAG	GTC	1345
		Glv													3

17/40

Fig	.7a	: Fo	ortse	etzur	ng			17	7/4	8					
1387									AAC Asn						1428
												-			
1429															1470
									Ala						
1471	AGC	ATC	CAG	ATT	CTT	ACC	TCG	CAT	ACG	CTT	CAG	CCA	GTC	CCT	1512
	Ser	Ile	Gln	Ile	Leu	Thr	Ser	His	Thr	Leu	Gln	Pro	Val	Pro	
1513	GTT	GCG	ATC	GGA	GGC	CCT	GGT	CTC	CAC	CCA	GGA	GTG	AAG	TTC	1554
	Val	Ala	Ile	Gly	Gly	Pro	Gly	Leu	His	Pro	Gly	Val	Lys	Phe	
1555	AGG	TCT	GAT	ATC	AAC	ACA	CCT	GGA	CTC	GCC	AAT	GTT	GCC	GCC	1596
	Arg	Ser	Asp	Ile	Asn	Thr	Pro	Gly	Leu	Ala	Asn	Val	Ala	Ala	
1597	ACC	GTG	ATG	AAC	CTC	CAT	GGC	TTC	CAG	GCC	CCT	GAT	GAT	TAT	1638
	Thr	Val	Met	Asn	Leu	His	Gly	Phe	Gln	Ala	Pro	Asp	Asp	Tyr	
1639	GAG	ACG	ACG	CTC	TTA	GAA	GTT	GCT	GAC	AAG	TAA				1671
	Glu	Thr	Thr	Leu	Ile	Glu	Val	Ala	Asp	Lys	*				

Fig.7b:

# 18/48

cDNA Sequenz und abgeleitete Aminosäuresequenz von Kofaktor-unabhängiger Phosphoglyceratmutase (E.C. 5.4.2.1.) aus 5 Lieschgraspollen (Isoform Phl5)

Sequence: a:\ph15cod.dna, Length: 1668, Range for analysis: 1-1668 1 ATG ACC TCA TGG ACG CTG CCC GAC CAC CCC ACG CTC CCC AAG 42 Met Thr Ser Trp Thr Leu Pro Asp His Pro Thr Leu Pro Lys 43 GGC AAG ACG GTG GCC GTC ATC GTG CTC GAC GGA TGG GGC GAG 84 Gly Lys Thr Val Ala Val Ile Val Leu Asp Gly Trp Gly Glu 85 GCC AGC GCT GAC CAG TAC AAC TGC ATC CAT CGC GCC GAG ACG 126 Ala Ser Ala Asp Gln Tyr Asn Cys Ile His Arg Ala Glu Thr 127 CCC GTC ATG GAT TCG CTC AAG AAT GGT GCT CCT GAG AAG TGG 168 Pro Val Met Asp Ser Leu Lys Asn Gly Ala Pro Glu Lys Trp 169 ACA CTA GTG AAG GCT CAT GGA ACT GCT GTT GGT CTC CCT AGT 210 Thr Leu Val Lys Ala His Gly Thr Ala Val Gly Leu Pro Ser 211 GAT GAC GAC ATG GGC AAC AGT GAA GTT GGC CAC AAT GCT CTT 252 Asp Asp Asp Met Gly Asn Ser Glu Val Gly His Asn Ala Leu 253 GGC GCT GGT CGG ATT TTC GCT CAA GGG GCG AAG TTG TTT GAT 294 Gly Ala Gly Arg Ile Phe Ala Gln Gly Ala Lys Leu Phe Asp 295 GCT GCT CTT GCA TCT GGG AAG ATT TGG GAA GAT GAG GGT TTC 336 Ala Ala Leu Ala Ser Gly Lys Ile Trp Glu Asp Glu Gly Phe 337 AAT TAC ATC AAA GAA TCT TTT GCC GAA GGT ACT CTG CAC CTT 378 Asn Tyr Ile Lys Glu Ser Phe Ala Glu Gly Thr Leu His Leu

Fig.7b:Fortsetzung 19/48

379	ATT	GGT	CTG	TTG	AGT	GAT	GGA	GGC	GTC	CAC	TCC	CGG	СТА	GAC	420
	Ile	Gly	Leu	Leu	Ser	Asp	Gly	Gly	Val	His	Ser	Arg	Leu	Asp	
421	CAA	GTG	CAG	TTG	СТТ	GTG	AAA	GGT	GCC	AGT	GAG	AGG	GGA	GCA	462
						Val									402
460		404	4	000						_					
463						CAC His									504
	_, -,	3		, g	LCu	1113	116	Leu		дзр	uly	Alg	wsh	Vai	
505						GTT									546
	Leu	Asp	Gly	Ser	Ser	Val	Gly	Phe	Val	Glu	Thr	Leu	G1 u	Asn	
547	GAT	СТТ	GCT	CAG	CTT	CGT	GAG	AAG	GGT	GTT	GAT	GCA	CAG	GTT	588
						Arg									
E 0 0	CC 4	TCT	ССТ	ССТ	004	400		<b></b>							
203						AGG Arg									630
			<b>-</b> / <b>J</b>	<b>u</b> .,	<b>u</b> .,	, <u>a</u>			• • • •	1711	,160	vah	AI 9	ıyı	
631						GTG									672
	Glu	Asn	Asp	Trp	Asp	Val	Val	Lys	Arg	Gly	Trp	Asp	Ala	Gln	
673	GTG	CTT	GGA	GAA	GCA	CCA	TAC	AAA	TTC	AAA	AGT	GCA	СТТ	GAA	714
						Pro									
715	ССТ	CTC		• • • •	OT 4										
/15						AGA Arg									756
			-, -			, <b>3</b>	4	u.u		<b>L</b> ) 3	710	7311	лэр	u i ii	
757						GTG									798
	lyr	Leu	Pro	Ala	Phe	Val	Ile	Val	Asp	Glu	Ser	Gly	Lys	Ser	
799	GTT	GGT	ССТ	ATA	GTA	GAT	GGC	GAT	GCA	GTT	GTG	ACT	TTC	AAT	840
	Val	Gly	Pro	IJе	V a 1	Asp	Gly	Asp	Ala	V a 1	Val	Thr	Phe	Asn	
841	TTC	<b>Δ</b> C <b>Λ</b>	GCT	GAT	rer	ATG	GTT	۸۲۲	СТТ	CC V	A A C	CCT	CTT	C A C	000
O 71			Ala												882

Fig	.7b	:Fo	rts	etzu	ıng			2	0/4	18					
883					GAT Asp										924
925					GGG Gly										966
967					TTC Phe										1008
1009					TAC Tyr										1050
1051					ACC Thr										1092
1093					CGT Arg										1134
1135					ATT Ile										1176
1177	Glu	Gln	Pro	Lys	Met	Lys	Ala	Leu	G1 u	Ile	Ala	Glu	Lys	Thr	1218
1219	Arg	Asp	Ala	Ile	Leu	Ser	G1y	Lys	Phe	Asp	Gln	Val	Arg	Ile	1260
1261	Asn	Leu	Pro	Asn	Gly	Asp	Met	Val	Gly	His	Thr	Gly	Asp	Ile	1302
1303	Glu	Ala	Thr	Val	Val	Ala	Cys	Lys	Ala	Ala	Asp	Glu	Ala	Val	1344
1345					GAT Asp										1386

Fig.7b:Fortsetzung 21/48

1387						GAG Glu			1428
1429						GAC Asp			1470
1471						CAG Gln			1512
1513						GGA Gly			1554
1555						AAT Asn			1596
1597						CCT Pro			1638
1639			GAA Glu			TAA *			1668

Fig. 8a:

22/48

B-Zell Epitope von Kofaktor-unabhängiger Phosphoglyceratmutase (E.C. 5.4.2.1.) aus Lieschgraspollen (Isoform Phl1)

Folgende B-Zell Epitope wurden bestimmt:

- Epitop 1: Ser Trp Thr Leu Pro Asp His Pro Thr Leu Pro Lys Gly Lys Thr (AS 4-18)
- Epitop 2: Asp Gly Trp Gly Glu Ala Ser Ala Asp Gln Tyr Asn Cys

  Ile His Arg Ala Glu Thr Pro Val Met Asp Ser Leu Lys

  Asn Gly Ala Pro Glu Lys Trp Thr Leu (AS 25-59)
- Epitop 3: Leu Pro Ser Asp Asp Met Gly Asn Ser Glu Val Gly His Asn Ala Leu Gly Ala (AS 69-87)
- Epitop 4: Gly Lys Ile Trp Glu Asp Glu Gly Phe Asn Tyr Ile Lys Glu Ser Phe Ala Glu (AS 105-122)
- Epitop 5: Leu Ser Asp Gly Gly Val His Ser Arg Leu Asp Gln Val (AS 131-143)
- Epitop 6: Gly Ala Ser Glu Arg Gly Ala Lys Arg Ile Arg Leu (AS 148-160)
- Epitop 7: Leu Thr Asp Gly Arg Asp Val Leu Asp Gly Ser Ser Val

  (AS 163-175)
- Epitop 8: Glu Thr Leu Glu Asn Asp Leu Ala Gln Leu Arg Glu Lys Gly Val Asp Ala (AS 179-195)
- Epitop 9: Ser Gly Gly Gly Arg Met Tyr Val Thr Met Asp Arg Tyr
  Glu Asn Asp Trp Asp Val Val Lys Arg Gly Trp Asp Ala
  (AS 199-224)

Fig. 8a:Fortsetzung

23/48

Epitop 10: Glu Ala Pro Tyr Lys Phe Lys Ser Ala (AS 229-237)

- Epitop 11: Thr Leu Arg Ala Glu Pro Lys Ala Asn Asp Gln Tyr Leu Pro (AS 243-256)
- Epitop 12: Asp Glu Ser Gly Lys Ser Val (AS 262-268)
- Epitop 13: Phe Arg Ala Asp Arg Met (AS 282-287)
- Epitop 14: Ala Asp Phe Asp Lys Phe Asp Arg Val Arg Val Pro Lys
  Ile Lys Tyr Ala Gly Met Leu Gln Tyr Asp Gly Glu Leu
  Lys Leu Pro Asn Lys (AS 297-327)
- Epitop 15: Pro Leu Ile Glu Arg Thr Ser Gly Glu Tyr Leu Val Lys Asn Gly Val Arg Thr (AS 333-350)
- Epitop 16: Phe Trp Asn Gly Asn Arg Ser Gly Tyr Phe Asp Glu Thr
  Lys Glu Glu Tyr Ile Glu Ile Pro Ser Asp Ser Gly Ile
  Thr Phe Asn Glu Gln Pro Lys Met Lys Ala (AS 365-400)
- Epitop 17: Ile Ala Glu Lys Thr Arg Asp Ala (AS 403-410)
- Epitop 18: Ser Gly Lys Phe Asp Gln Val Arg Ile Asn Leu Pro Asn Gly Asp Met Val Gly His Thr Gly Asp Ile Glu (AS 413-436)
- Epitop 19: Ala Asp His Gly Asn Ala Glu Asp Met Val Lys Arg Asn Lys Ser Gly Gln Pro Ala Leu Asp Lys Ser Gly Ser Ile (AS 467-492)
- Epitop 20: Leu Thr Ser His Thr Leu Gln Pro (AS 495-502)
- Epitop 21: Gly Pro Gly Leu His Pro Gly Val Lys Phe Arg Ser Asp Ile Asn Thr Pro Gly Leu (AS 509-527)
- Epitop 22: Leu His Gly Phe Gln Ala Pro Asp Asp Tyr Glu Thr Thr Leu (AS 537-550)

WO 97/05258

Fig. 8b:

24/48

B-Zell Epitope von Kofaktor-unabhängiger Phosphoglyceratmutase (E.C. 5.4.2.1.) aus Lieschgraspollen (Isoform Phl5)

Folgende B-Zell Epitope wurden bestimmt:

- Epitop 1: Met Thr Ser Trp Thr Leu Pro Asp His Pro Thr Leu Pro Lys Gly Lys (AS 1-16)
- Epitop 2: Asp Gly Trp Gly Glu Ala Ser Ala Asp Gln Tyr Asn Cys Ile His Arg Ala Glu Thr Pro Val Met Asp Ser Leu Lys Asn Gly Ala Pro Glu Lys Trp Thr Leu (AS 24-58)
- Epitop 3: Leu Pro Ser Asp Asp Met Gly Asn Ser Glu Val Gly His Asn Ala Leu Gly Ala (AS 68-86)
- Epitop 4: Gly Lys Ile Trp Glu Asp Glu Gly Phe Asn Tyr Ile Lys Glu Ser Phe Ala (AS 104-121)
- Epitop 5: Leu Ser Asp Gly Gly Val His Ser Arg Leu Asp Gln Val (AS 130-142)
- Epitop 6: Gly Ala Ser Glu Arg Gly Ala Lys Arg Ile Arg Leu (AS 148-159)
- Epitop 7: Leu Thr Asp Gly Arg Asp Val Leu Asp Gly Ser Ser Val (AS 162-174)
- Epitop 8: Glu Thr Leu Glu Asn Asp Leu Ala Gln Leu Arg Glu Lys Gly Val Asp Ala (AS 178-194)
- Epitop 9: Ser Gly Gly Gly Arg Met Tyr Val Thr Met Asp Arg Tyr Glu Asn Asp Trp Asp Val Val Lys Arg Gly Trp Asp Ala (AS 198-223)

Fig. 8b:Fortsetzung 25/48

- Epitop 10: Glu Ala Pro Tyr Lys Phe Lys Ser Ala (AS 228-236)
  - Epitop 11: Thr Leu Arg Ala Glu Pro Lys Ala Asn Asp Gln Tyr Leu Pro (AS 242-255)
  - Epitop 12: Asp Glu Ser Gly Lys Ser Val (AS 261-267)
  - Epitop 13: Asn Phe Arg Ala Asp Arg Met (AS 280-286)
  - Epitop 14: Ala Asp Phe Asp Lys Phe Asp Arg Val Arg Val Pro Lys
    Ile Lys Tyr Ala Gly Met Leu Gln Tyr Asp Gly Glu Leu
    Lys Leu Pro Asn Lys (AS 296-326)
  - Epitop 15: Pro Leu Ile Glu Arg Thr Ser Gly Glu Tyr Leu Val Lys Asn Gly Val Arg Thr (AS 332-349)
  - Epitop 16: Phe Trp Asn Gly Asn Arg Ser Gly Tyr Phe Asp Glu Thr
    Lys Glu Glu Tyr Ile Glu Ile Pro Ser Asp Ser Gly Ile
    Thr Phe Asn Glu Gln Pro Lys Met Lys Ala (AS 364-399)
  - Epitop 17: Ile Ala Glu Lys Thr Arg Asp Ala (AS 402-409)
  - Epitop 18: Ser Gly Lys Phe Asp Gln Val Arg Ile Asn Leu Pro Asn Gly Asp Met Val Gly His Thr Gly Asp Ile Glu (AS 412-435)
  - Epitop 19: Ala Asp His Gly Asn Ala Glu Asp Met Val Lys Arg Asn Lys Ser Gly Gln Pro Ala Leu Asp Lys Ser Gly Ser Ile (AS 466-491)
  - Epitop 20: Leu Thr Ser His Thr Leu Gln Pro (AS 494-501)
  - Epitop 21: Gly Pro Gly Leu His Pro Gly Val Lys Phe Arg Ser Asp Ile Asn Thr Pro Gly Leu (AS 508-526)
  - Epitop 22: Leu His Gly Phe Gln Ala Pro Asp Asp Tyr Glu Thr Thr Leu (AS 536-549)

Fig. 9a:

## 26/48

T-Zell Epitope von Kofaktor-unabhängiger Phosphoglyceratmutase (E.C. 5.4.2.1.) aus Lieschgraspollen (Isoform Phl1)

Folgende T-Zell Epitope wurden bestimmt:

Epitop 1: Trp Gly Glu Ala Ser (AS 27-31)

Epitop 2: Met Asp Ser Leu Lys Asn Gly Ala (AS 46-53)

Epitop 3: Phe Ala Gln Gly Ala Lys Leu Phe Asp Ala (AS 91-100)

Epitop 4: Gly Lys Ile Trp Glu (AS 115-119)

Epitop 5: Thr Leu Glu Asn (AS 180-183)

Epitop 6: Asn Asp Trp Asp Val Val (AS 213-218)

Epitop 7: Leu Glu Ala Val Lys Thr Leu (AS 238-244)

Epitop 8: Leu Ala Lys Ala Leu Glu (AS 290-295)

Epitop 9: Phe Ala Cys Ser Glu Thr Val Lys (AS 351-358)

Epitop 10: Leu Asp Ala Val Glu Gln Val Gly Gly Ile Tyr (AS 453-461)

Epitop 11: Pro Gly Leu Ala Asn Val Ala Ala (AS 525-532)

Epitop 12: Asn Leu His Gly Phe Gln Ala Pro Asp Asp (AS 536-545)

Fig. 9b:

27/48

T-Zell Epitope von Kofaktor-unabhängiger Phosphoglyceratmutase (E.C. 5.4.2.1.) aus Lieschgraspollen (Isoform Phl5)

Folgende T-Zell Epitope wurden bestimmt:

Epitop 1: Trp Gly Glu Ala Ser (AS 26-30)

Epitop 2: Met Asp Ser Leu Lys Asn Gly Ala (AS 45-52)

Epitop 3: Phe Ala Gln Gly Ala Lys Leu Phe Asp Ala (AS 90-99)

Epitop 4: Tyr Ile Lys Glu Ser (AS 114-118)

Epitop 5: Thr Leu Glu Asn (AS 179-182)

Epitop 6: Asn Asp Trp Asp Val Val (AS 212-217)

Epitop 7: Leu Glu Ala Val Lys Thr Leu (AS 237-243)

Epitop 8: Leu Ala Lys Ala Leu Glu Phe (AS 289-295)

Epitop 9: Phe Ala Cys Ser Glu Thr Val Lys (AS 350-357)

Epitop 10: Leu Asp Ala Val Glu Gln Val Gly Gly (AS 452-460)

Epitop 11: Pro Gly Leu Ala Asn Val Ala Ala (AS 524-531)

Epitop 12: Asn Leu His Gly Phe Gln Ala Pro Asp Asp (AS 535-544)

Fig.10a:

# 28/48

cDNA Sequenz und abgeleitete Aminosäure-sequenz von Kofaktor-unabhängiger Phosphoglyceratmutase (E.C. 5.4.2.1.) aus 5 Beifußpollen (Isoform Art6))

Sequence: a:\art6cod.dna, Length: 1674, Range for analysis: 1-1674

1	ATG	GGA	AGC	TCA	GGA	TTT	TCA	TGG	AAG	СТА	GCG	GAC	CAC	CCA	42
	Met	Gly	Ser	Ser	Gly	Phe	Ser	Trp	Lys	Leu	Ala	Asp	His	Pro	
43	AAG	CTG	CCA	AAG	AAC	AAG	CTG	GTA	GCG	ATG	ATT	GTG	TTG	GAC	84
										Met					
85	GGA	TGG	GGT	GAA	GCT	тст	CCT	GAT	AAA	TAT	AAC	TGT	ATC	CAC	126
										Tyr					
127	GTG	GCC	GAG	ACT	ССТ	ACC	ΔTG	GAT	тст	СТС	ΔΔΔ	ΔΔΓ	GGC	ecc	168
										Leu					100
169	ССТ	GAT	۲۸۲	TGG	۸۵۸	TTC	GTG	V C C	ССТ	CAT	CCA	۸СТ	ССТ	CTT	210
103										His					210
211	ccc	СТТ	ccc	ACT	C	CAT	CAC	ATC	004	440	ACT	C A A	CTC	004	252
211										AAC Asn					252
252	646		007		007	007									
253										TTT Phe					294
295										GGG Gly					336
	•			- r				··· <del>·</del>			3			<b>3.</b> . <b>3.</b>	
337										TCA					378
	ASP	ulu	עונט	rne	ASN	ıyr	11e	Lys	ulu	Ser	rne	Ala	ınr	Asn	

Fig. 10a: Fortsetzung 29/48

3/3	ACC	110	CAI	CII	AII	GGA	116	AIG	AGI	GAI	GGT	GGI	GII	CAC	420
	Thr	Leu	His	Leu	Ile	Gly	Leu	Met	Ser	Asp	Gly	Gly	Val	His	
421	TCA	CGT	CTT	GAT	CAG	TTG	CAG	TTG	TTG	CTT	AAC	GGA	GCT	AGT	462
	Ser	Arg	Leu	Asp	Gln	Leu	Gln	Leu	Leu	Leu	Asn	Gly	Ala	Ser	
463								CGT							504
	Glu	Arg	Gly	Ala	Lys	Lys	Ile	Arg	Val	His	Val	Leu	Thr	Asp	
505								TCA							546
	Gly	Arg	Asp	Val	Leu	Asp	Gly	Ser	Ser	Val	Gly	Phe	Ala	Glu	
547	ACA	CTT	GAA	GCA	GAA	СТТ	GCA	AGT	СТС	CGC	AGC	AAG	GGC	ATT	588
	Thr	Leu	Glu	Ala	Glu	Leu	Ala	Ser	Leu	Arg	Ser	Lys	Gly	Ile	
589								GGA							630
	Asp	Ala	Gln	Val	Ala	Ser	Gly	Gly	Gly	Arg	Met	Tyr	Val	Thr	
631								TGG							672
	Met	Asp	Arg	Tyr	Glu	Asn	Asp	Trp	Glu	Val	Val	Lys	Leu	Gly	
673	TGG	GAT	GCT	CAG	GTT	CTT	GGT	GAA	GCT	CCA	CAC	AAG	TTT	AAA	714
	Trp	Asp	Ala	Gln	Val	Leu	Gly	Glu	Ala	Pro	His	Lys	Phe	Lys	
715	AAT	GTT	GTT	GAG	GCT	ATT	AAG	ACA	СТС	AGA	CAA	GCT	ССТ	GGT	756
	Asn	Val	Val	Glu	Ala	Ile	Lys	Thr	Leu	Arg	Gln	Ala	Pro	Gly	
757								CCA							798
	Ala	Asn	Asp	Gln	Tyr	Leu	Pro	Pro	Phe	Val	Ile	Val	Asp	Asp	
799								GTT							840
	Ser	Gly	Thr	Pro	Val	Gly	Pro	Val	Val	Asp	Gly	Asp	Ala	Val	
841								GAT							882
	Val	Thr	Val	Asn	Phe	Arg	Ala	Asp	Arg	Met	Thr	Met	Leu	Ala	

Fig.10a:Fortsetzung 30/48

883	CAA														924
	GIII	Ald	Leu	GIU	ГУГ	GIU	Lys	Pne	Asp	Lys	rne	ASP	Arg	vaı	
925	CGT	TTC	CCA	AAA	ATC	CGT	TAT	GCT	GGT	ATG	СТС	CAG	TAT	GAT	966
									Gly						
	•														
967	GGA	GAG	TTG	AAG	CTT	CCA	AAC	CAT	TAC	CTT	GTT	TCT	CCC	CCA	1008
	Gly	Glu	Leu	Lys	Leu	Pro	Asn	His	Tyr	Leu	Val	Ser	Pro	Pro	
1009	TTG	ΛΤΤ	GAC	۸۵۵	۸۲۸	TCT	eec	CAA	<b>T</b>	TTC	стс	CAT	A A T	ССТ	1050
1005									Tyr						1030
			,,,,,	5		50.	<b>U</b> .,	<b>u</b> .u	. , .		• • •	11.15	71311	u.,	
1051	GTC	CGC	ACT	TTT	GCT	TGC	AGT	GAG	ACT	GTC	AAA	TTC	GGT	CAT	1092
	Val	Arg	Thr	Phe	Ala	Cys	Ser	Glu	Thr	Val	Lys	Phe	Gly	His	
1093															1134
	Val	lhr	Phe	Phe	Trp	Asn	Gly	Asn	Arg	Ser	Gly	Tyr	Phe	Asn	
1135	TCA	GAG	TTG	GAA	GAA	TAT	GTT	GAA	ATT	CCA	AGT	GAT	AGT	GGT	1176
									Ile						
1177	ATT	ACC	TTC	AAC	GTC	AAA	CCA	AAG	ATG	AAA	GCT	TTG	GAG	ATT	1218
	Ile	Thr	Phe	Asn	Val	Lys	Pro	Lys	Met	Lys	Ala	Leu	Glu	Ile	
1219	ССТ	$C \wedge C$	<b>^</b> ^ ^ C	۸۲۲	ССТ	CAT	ССТ	ATC	CTC	۸۵۲	CC 4	A A C	***	CAC	1260
1219									Leu						1260
	u.,	u, u	Lys		Ai 9	ЛЭР	Aiu	116	Leu	361	uıy	Lys	1116	дэр	
1261	CAG	GTA	CGT	GTG	AAC	ATA	CCA	AAC	GGT	GAC	ATG	GTT	GGG	CAC	1302
	Gln	Val	Arg	Val	Asn	Ile	Pro	Asn	Gly	Asp	Met	Va1	Gly	His	
														•	
1303															1344
	lhr	Gly	Asp	Val	Glu	Ala	Thr	Val	Val	Ala	Cys	Lys	Ala	Ala	
1345	GAT	GAA	GCT	GTT	AAG	ATG	ATC	СТТ	GAT	GCC	GTA	GAG	CAA	GTG	1386
•									Asp						

Fig.10a:Fortsetzung

31/48

1387					GAT Asp				1428
1429					GGT Gly				1470
1471					TCA Ser				1512
1513					GGG Gly				1554
1555					GGA Gly				1596
1597					GGG Gly				1638
1639					GTT Val		TAA *		1674

Fig. 10b:

## 32/48

cDNA Sequenz und abgeleitete Aminosäure-sequenz von Kofaktor-unabhängiger Phosphoglyceratmutase (E.C. 5.4.2.1.) aus 5 Beifußpollen (Isoform Art17)

Sequence: a:\art17cod.dna, Length: 1683, Range for analysis: 1-1683

42	GAT	GCA	TTG	AAA	TGG	ACA	ACG	AAA	GAC	GGA	TCA	AGC	GGA	ATG	1
	Asp	Ala	Leu	Lys	Trp	Thr	Thr	Lys	Asp	Gly	Ser	Ser	Gly	Met	
84	GTT	GTT	GTT	GCG	ATC	ATG	AAA	GGA	AAA	CCA	СТА	AAA	CCA	CAC	43
	Val	Val	Va1	Ala	Ile	Met	Lys	Gly	Lys	Pro	Leu	Lys	Pro	His	
126	TOT	A A T	TAT		CAC	ccc	тст	ССТ	C A A	ССТ	TCC	ССТ	CAC	TTC	95
120															03
	Lys	Asn	Tyr	Lys	Asp	Pro	5er	АТА	GIU	ыу	ırp	ыу	ASP	Leu	
168	AAC	AAA	СТТ	TCT	TAT	ATG	GTC	CCC	ACA	CAA	GCC	GTT	CAT	ATC	127
	Asn	Lys	Leu	Ser	Tyr	Met	Val	Pro	Thr	Gln	Ala	۷al	His	Пe	
		·			·										
210	ACT	GGT	CAT	GCA	AGG	GTG	TTG	AGA	TGG	CAC	GAT	CCT	GCA	AGT	169
	Thr	Gly	His	Ala	Arg	Val	Leu	Arg	Trp	His	Asp	Pro	Ala	Ser	
252	GAA	AGC	AAC	GGA	ATG	GAC	GAT	GAC	ACA	CCC	CTT	GGG	GTG	GCT	211
	Glu	Ser	Asn	Gly	Met	Asp	Asp	Asp	Thr	Pro	Leu	Gly	Val	Ala	
294			TAT												253
	Gln	Ala	Tyr	Ile	Arg	Gly	Ala	Gly	Leu	Ala	Asn	His	Gly	Val	
336	۸۲۸	۸۸۵	GGA	тст	ecc	СТТ	CCT	СТТ	CAT	CTC	CTT	A A A	CC V	GGT	295
330															233
	Tie	Lys	Gly	ser	AId	Leu	AId	Leu	ASP	Vdi	Leu	Ly\$	Ald	עוט	
378	GCA	TTT	тст	GAA	AAG	ΔΤΤ	TAC	ΔΔΤ	TTT	GGT	GAA	GAT	GAC	TAT	337
2.0			Ser												
			~ ~ .	· · ·	-, -					~· ,		· P			

Fig.10b: Fortsetzung 33/48

420	<b>G</b> T	GGG (	GAT (	AGT	ATG /	TTG A	GGA	ATT (	CTC	CAC	HG (	ACA	AAI	AAI /	3/9
	Gly	Gly	Asp	Ser	Met	Leu	Gly	Ile	Leu	His	Leu	Thr	Asn	Asn	
462	GGT	AAA	СТС	TTG	CTG	CAG	TTA	CAG	GAT	СТТ	CGC	TCT	CAC	GTG	421
	Gly	Lys	Leu	Leu	Leu	Gln	Leu	Gln	Asp	Leu	Arg	Ser	His	Val	
504	СТТ	GTA	CAC	GTC	CGT	ATC	AAG	AAG	GCC	GGT	CGT	GAA	AGT	GCT	463
	Leu	Val	His	Val	Arg	Ile	Lys	Lys	Ala	Gly	Arg	Glu	Ser	Ala	
546	TTT	GGC	GTA	AGT	TCA	GGT	GAT	TTG	GTT	GAT	CGT	GGC	GAT	ACT	505
	Phe	Gly	Val	Ser	Ser	Gly	Asp	Leu	Val	Asp	Arg	Gly	Asp	Thr	
588	AAA	AGC	CGT	СТА	GAC	GCA	СТТ	GAC	AAG	GAA	СТТ	ACA	GAA	GCA	547
	Lys	Ser	Arg	Leu	Asp	Ala	Leu	Asp	Lys	Glu	Leu	Thr	Glu	Ala	
630														GGT	589
	Tyr	Met	Arg	Gly	Gly	Gly	Ser	Ala	Val	Gln	Ala	Asp	Ile	Gly	
672														GTC	631
	Lys	Val	Val	Asp	Trp	Asp	Asn	Glu	Tyr	Arg	Asp	Met	Thr	Val	
714														CGT	673
	Lys	His	Pro	Ala	Glu	Gly	Leu	Val	Gin	Ala	Asp	lrp	Gly	Arg	
756														TTC	715
	АТА	G1 u	Arg	Leu	Lys	Lys	116	АІа	GIU	vai	Ala	5er	Lys	rne	
798														CCA	757
	Vai	Ile	Val	rne	Pro	Pro	Leu	ıyr	GIN	АЅР	ASTI	Ald	ASTI	Pro	
840		GGT Gly												GAT	799
	vsh	uiy	vsh	net	116	110	uly	vai	110	∟ys	uly	261	uiu	wsh	
882		ACA Thr												GCT	841
	7 1 C		1166	719	$\neg $ $\rightarrow $ $\vdash$	$\Delta$ id	$\neg \cdot y$	: ::ਦ	4211	1116	1111	v a 1	v a ı	$\neg$ $\Box$ $\Box$	

Fig. 10b: Fortsetzung 34/48

883								GAG Glu							924
	Leu	Ala	uin	710	Leu	diu	ıyı	Giu	Lys	riie	Ash	Lys	rne	АЅР	
925	AGG	GTG	CGG	TTC	ССТ	AAA	ATC	CGC	TAT	GCT	GGA	ATG	CTT	CAA	966
	Arg	Val	Arg	Phe	Pro	Lys	IJе	Arg	Tyr	Ala	Gly	Met	Leu	Gln	
967	TAT	CAT	ccc	CVC	TTC	A A C	СТА	CCA	ACT	ССТ	T 4 C	CTC	CTT	TOT	1000
307								Pro							1008
		,,,,,,	<b>u</b> .,	0.0	200	<b>L</b> y 3			501	Ai g	, , ,	Leu	*41	361	
1009	CCT	CCA	TTG	ATA	GAG	AGG	ACA	TCT	GGT	GAA	TAT	СТА	GTC	AAT	1050
	Pro	Pro	Leu	Ile	Glu	Arg	Thr	Ser	Gly	Glu	Tyr	Leu	Val	Asn	
1051	A A T	сст	ATC	CCC	۸۵۲	<b>TTT</b>	CCT	тст	4 CT	C A A	464	CT 4		***	1000
1051															1092
	ASII	ч	Tie	Arg	inr	rne	АІа	Cys	Ser	Glu	ınr	vai	Lys	rne	
1093	GGT	CAT	GTT	ACC	TTC	TTT	TGG	AAT	GGG	AAC	CGC	тст	GGA	TAT	1134
	Gly	His	Val	Thr	Phe	Phe	Trp	Asn	Gly	Asn	Arg	Ser	Gly	Tyr	
1125	<b>TTT</b>	A A T	TCA	C 4 C	TTC	C 4 C	C 4 4	T 4 T	CT 4		A T.T.	004	A O.T.	0.4.	1176
1135															1176
	rne	ASII	3er	GIU	Leu	GIU	GIU	Tyr	vai	Giu	Tie	Pro	5er	Asp	
177	AAT	GGA	ATT	TCC	TTC	AAT	GTC	CAA	CCA	AAG	ATG	AAG	GCT	TTG	1218
	Asn	Gly	Пe	Ser	Phe	Asn	Val	Gln	Pro	Lys	Met	Lys	Ala	Leu	
1219	C V C	ΛTT	CCT	CAC	A A C	CCC	ССТ	CAT	CCA	<b>ATT</b>	CTC	ACT	CCC	<b>^ ^ ^ ^ ^</b>	1260
1219								Asp							1260
	diu	116	ыу	Giu	Lys	Ald	Arg	АЅР	АІа	116	Leu	Ser	Arg	Lys	
261	TTT	GAC	CAG	GTA	AGG	GTG	AAT	АТА	CCA	AAT	GGT	GAC	ATG	GTT	1302
	Phe	Asp	Gln	Val	Arg	Val	Asn	Ile	Pro	Asn	Gly	Asp	Met	Val	
202	ccc	CAT	۸۵۲	ССТ	CAC	<b>A T T</b>	CAC	CCA	A C A	CTT	CTC	CC 4	TCC	A A C	1244
1303															1344
	ury	п12	r mr.	y ا ت	ASP	116	uiu	Ala	1 #11"	VdI	vdl	AId	cys	Lys	
345	GCT	GCT	GAT	GAT	GCT	GTT	AAG	ATG	ATC	СТТ	GAT	GCA	ATA	AAG	1386
	Ala	Ala	Asp	Asp	Ala	Val	Lys	Met	Пe	Leu	Asp	Ala	Ile	Lys	

Fig. 10b: Fortsetzung 35/48

1387	GAA	GTA	GGT	GGA	ATA	TAT	GTG	GTG	ACT	GCG	GAT	CAT	GGT	AAT	1428
	Glu	Val	Gly	Gly	Ile	Tyr	Val	Val	Thr	Ala	Asp	His	Gly	Asn	
1429	GCA	GAG	GAC	ATG	GTG	AAG	AGA	AAC	AAG	GAG	GGA	GAG	ССС	СТТ	1470
	Ala	Glu	Asp	Met	Val	Lys	Arg	Asn	Lys	Glu	Gly	Glu	Pro	Leu	
1471	CTT	GAT	AAG	GAT	GGC	AAA	GTT	CAG	ATC	СТА	ACC	TCG	CAC	ACT	1512
	Leu	Asp	Lys	Asp	Gly	Lys	Val	Gln	IÌе	Leu	Thr	Ser	His	Thr	
1513	CTG	CAG	ССА	GTA	CCG	GTT	GCA	ATT	GGA	GGT	ССТ	GGG	TTA	GCA	1554
	Leu	Gln	Pro	Val	Pro	Val	Ala	Ile	Gly	Gly	Pro	Gly	Leu	Ala	
1555	GCA	GGT	GTG	AAA	TTC	CGC	AAG	GAT	GTG	CCA	AAT	GGT	GGA	СТА	1596
	Ala	Gly	Val	Lys	Phe	Arg	Lys	Asp	Val	Pro	Asn	Gly	Gly	Leu	
1597	GCA	AAT	GTA	GCA	GCA	ACA	GTG	ATG	AAT	CTG	CAT	GGT	TTT	GTG	1638
	Ala	Asn	Val	Ala	Ala	Thr	Val	Met	Asn	Leu	His	Gly	Phe	Val	
1639	GCT	CCT	GAT	GAC	TAT	GAG	ACA	ACC	CTT	ATT	GAA	GTT	GTT	GAT	1680
	Ala	Pro	Asp	Asp	Tyr	G1 u	Thr	Thr	Leu	Ile	Glu	Val	Val	Asp	
1681	TAA														1683
	-1.														

Fig. 11a:

36/48

B-Zell Epitope von Kofaktor-unabhängiger Phosphoglyceratmutase (E.C. 5.4.2.1.) aus Beifußpollen (Isoform Art6)

Folgende B-Zell Epitope wurden bestimmt:

- Epitop 1: Met Gly Ser Ser Gly Phe Ser Trp Lys Leu Ala Asp His Pro Lys Leu Pro Lys Asn Lys Leu (AS 1-21)
- Epitop 2: Asp Gly Trp Gly Glu Ala Ser Pro Asp Lys Tyr Asn Cys Ile (AS 28-41)
- Epitop 3: Ala Glu Thr Pro Thr Met Asp Ser Leu Lys Asn Gly Ala Pro Asp His Trp Arg Leu Val Arg Ala His Gly Thr (AS 44-68)
- Epitop 4: Leu Pro Thr Glu Asp Asp Met Gly Asn Ser Glu Val Gly His Asn Ala Leu Gly Ala (AS 72-90)
- Epitop 5: Gly Arg Ile Tyr Glu Asp Glu Gly Phe Asn Tyr Ile Lys Glu Ser Phe Ala Thr Asn Thr (AS 108-127)
- Epitop 6: Met Ser Asp Gly Gly Val His Ser Arg Leu Asp Gln (AS 134-146)
- Epitop 7: Gly Ala Ser Glu Arg Gly Ala Lys Lys Ile Arg Val (AS 152-163)
- Epitop 8: Leu Thr Asp Gly Arg Asp Val Leu Asp Gly Ser Ser Val

  (AS 166-178)
  - Epitop 9: Ala Ser Leu Arg Ser Lys Gly Ile Asp Ala (AS 189-198)
  - Epitop 10: Ser Gly Gly Gly Arg Met Tyr Val Thr Met Asp Arg Tyr Glu Asn Asp Trp Glu Val (AS 202-220)

## 37/48

- Fig.11a: Fortsetzung
- Epitop 11: Glu Ala Pro His Lys Phe Lys Asn Val (AS 232-240)
- Epitop 12: Ile Lys Thr Leu Arg Gln Ala Pro Gly Ala Asn Asp Gln Tyr Leu Pro (AS 244-259)
- Epitop 13: Asp Asp Ser Gly Thr Pro Val (AS 265-271)
- Epitop 14: Asn Phe Arg Ala Asp Arg Met (AS 284-290)
- Epitop 15: Ala Leu Glu Tyr Glu Lys Phe Asp Lys Phe Asp Arg Val Arg Phe Pro Lys Ile Arg Tyr Ala Gly Met Leu Gln Tyr Asp Gly Glu Leu Lys Leu Pro Asn His Tyr Leu Val Ser (AS 296-334)
- Epitop 16: Pro Leu Ile Asp Arg Thr Ser Gly Glu Tyr Leu Val His Asn Gly Val Arg Thr (AS 336-353)
- Epitop 17: Phe Trp Asn Gly Asn Arg Ser Gly Tyr Phe Asn Ser Glu
  Leu Glu Glu Tyr Val Glu Ile Pro Ser Asp Ser Gly Ile
  Thr Phe Asn Val Lys Pro Lys Met Lys Ala Leu Glu Ile
  Gly Glu Lys Thr Arg Asp Ala (AS 368-413)
- Epitop 18: Ser Gly Lys Phe Asp Gln Val Arg Val Asn Ile Pro Asn Gly Asp Met Val Gly His Thr Gly Asp Val Glu (AS 416-439)
- Epitop 19: Lys Ala Ala Asp Glu Ala Val (AS 446-452)
- Epitop 20: Ala Asp His Gly Asn Ala Glu Asp Met Val Lys Arg Asn Lys Lys Gly Glu Pro Leu Leu Lys Asp Gly Glu Val (AS 470-494)
- Epitop 21: Leu Thr Ser His Thr Leu Gln Pro (AS 497-504)
- Epitop 22: Gly Val Arg Phe Arg Lys Asp Val Pro Ser Gly Gly Leu (AS 517-529)

Fig.11a: Fortsetzung

38/48

Epitop 23: Val Ala Pro Glu Asp Tyr Glu Thr Thr Leu (AS 543-552)

Fig.11b:

39/48

B-Zell Epitope von Kofaktor-unabhängiger Phosphoglyceratmutase (E.C. 5.4.2.1.) aus Beifußpollen (Isoform Art17)

Folgende B-Zell Epitope wurden bestimmt:

- Epitop 1: Met Gly Ser Ser Gly Asp Lys Thr Thr Trp Lys Leu Ala Asp His Pro Lys Leu Pro Lys Gly Lys Met (AS 1-23)
- Epitop 2: Asp Gly Trp Gly Glu Ala Ser Pro Asp Lys Tyr Asn Cys Ile (AS 30-43)
- Epitop 3: Ser Leu Lys Asn Ser Ala Pro Asp His Trp Arg Leu Val Arg Ala His Gly Thr (AS 53-70)
- Epitop 4: Leu Pro Thr Asp Asp Met Gly Asn Ser Glu Val Gly His Asn Ala Leu Gly Ala (AS 74-92)
- Epitop 5: Gly Lys Ile Tyr Asp Asp Glu Gly Phe Asn Tyr Ile Lys Glu Ser Phe Ala Asn Asn Thr Leu (AS 110-130)
- Epitop 6: Met Ser Asp Gly Gly Val His Ser Arg Leu Asp Gln Leu (AS 136-148)
- Epitop 7: Gly Ala Ser Glu Arg Gly Ala Lys Lys Ile Arg Val (AS 154-165)
- Epitop 8: Leu Thr Asp Gly Arg Asp Val Leu Asp Gly Ser Ser Val (AS 168-180)
- Epitop 9: Glu Thr Leu Glu Lys Asp Leu Ala Asp Leu Arg Ser Lys Gly Ile Asp Ala (AS 184-200)
- Epitop 10: Ser Gly Gly Gly Arg Met Tyr Val Thr Met Asp Arg Tyr Glu Asn Asp Trp Asp Val Val Lys Arg Gly Trp Asp Ala (AS 204-229)

Fig.11b: Fortsetzung 40/48

Epitop 11: Glu Ala Pro His Lys Phe Lys Ser Ala (AS 234-242)

Epitop 12: Ile Lys Lys Leu Arg Glu Ala Pro Asn Ala Asn Asp Gln Tyr Leu Pro (AS 246-261)

Epitop 13: Asp Glu Ser Gly Lys Pro Val (AS 267-273)

Epitop 14: Asn Phe Arg Ala Asp Arg Met (AS 286-292)

Epitop 15: Ala Leu Glu Tyr Glu Lys Phe Asp Lys Phe Asp Arg Val Arg Phe Pro Lys Ile Arg Tyr Ala Gly Met Leu Gln Tyr Asp Gly Glu Leu Lys Leu Pro Ser Arg Tyr Leu Val Ser (AS 298-336)

Epitop 16: Pro Leu Ile Glu Arg Thr Ser Gly Glu Tyr Leu Val Asn Asn Gly Ile Arg (AS 338-354)

Epitop 17: Ser Glu Thr Val Lys Phe (AS 359-364)

Epitop 18: Phe Trp Asn Gly Asn Arg Ser Gly Tyr Phe Asn Ser Glu
Leu Glu Glu Tyr Val Glu Ile Pro Ser Asp Asn Gly Ile
Ser Phe Asn Val Gln Pro Lys Met Lys Ala Leu Glu Ile
Gly Glu Lys Ala Arg Asp Ala Ile Leu Ser Arg Lys Phe
Asp Gln Val Arg Val Asn Ile Pro Asn Gly Asp Met Val
Gly His Thr Gly Asp Ile Glu (AS 370-441)

Epitop 19: Ala Asp His Gly Asn Ala Glu Asp Met Val Lys Arg Asn Lys Glu Gly Glu Pro Leu Leu Asp Lys Asp Gly Lys Val (AS 472-497)

Epitop 20: Leu Thr Ser His Thr Leu Gln Pro (AS 500-507)

Epitop 21: Val Lys Phe Arg Lys Asp Val Pro Asn Gly Gly Leu (AS 521-532)

Epitop 22: Val Ala Pro Asp Asp Tyr Glu Thr Thr Leu (AS 546-555)

Fig. 12a:

7

41/48

T-Zell Epitope von Kofaktor-unabhängiger Phosphoglyceratmutase (E.C. 5.4.2.1.) aus Beifußpollen (Isoform Art6)

Folgende T-Zell Epitope wurden bestimmt:

Epitop 1: Ala Asp His Pro Lys (AS 11-15)

Epitop 2: Tyr Asn Cys Ile His Val Ala Glu Thr Pro Thr Met Asp Ser Leu Lys (AS 38-53)

Epitop 3: Asp His Trp Arg Leu Val Arg (AS 58-64)

Epitop 4: Phe Ala Gln Gly Ala Lys Leu Val Asp Gln (AS 94-103)

Epitop 5: Glu Ala Pro His Lys Phe Lys Asn Val Val Glu Ala Ile Lys Thr Leu Arg Gln Ala (AS 232-250)

Epitop 6: Arg Thr Phe Ala Cys Ser Glu Thr Val Lys (AS 352-361)

Epitop 7: Ser Glu Leu Glu Glu Tyr Val Glu (AS 379-389)

Epitop 8: Val Lys Met Ile Leu Asp Ala Val Glu Gln Val Gly Gly Ile (AS 452-465)

Epitop 9: Gly Gly Leu Ala Asn Val Ala Ala (AS 527-534)

Epitop 10: Asn Leu His Gly Phe Val Ala Pro Glu (AS 538-546)

Fig. 12b:

7

42/48

T-Zell Epitope von Kofaktor-unabhängiger Phosphoglyceratmutase (E.C. 5.4.2.1.) aus Beifußpollen (Isoform Art17)

Folgende T-Zell Epitope wurden bestimmt:

Epitop 1: Leu Ala Asp His Pro Lys (AS 12-17)

Epitop 2: Val Val Leu Asp Gly Trp Gly Glu Ala Ser (AS 26-36)

Epitop 3: Asp His Trp Arg Leu Val Arg (AS 60-66)

Epitop 4: Phe Ala Glu Thr Leu Glu Lys Asp Leu Ala (AS 182-191)

Epitop 5: Asn Asp Trp Asp Val Val (AS 218-223)

Epitop 6: Glu Ala Pro His Lys Phe Lys Ser Ala Val Glu Ala Ile Lys Lys Leu Arg Glu Ala Pro Asn (AS 234-254)

Epitop 7: Lys Phe Asp Arg Val (AS 306-310)

Epitop 8: Asn Asn Gly Ile Arg Thr Phe Ala Cys Ser Glu Thr Val Lys (AS 350-363)

Epitop 9: Ser Glu Leu Glu Glu Tyr Val Glu (AS 381-388)

Epitop 10: Asp Asp Ala Val Lys Met Ile Leu Asp Ala Ile Lys Glu Val Gly Gly (AS 451-466)

Epitop 11: Gly Gly Leu Ala Asn Val Ala Ala (AS 530-537)

Epitop 12: Asn Leu His Gly Phe Val Ala Pro Asp (AS 541-549)

Fig.13:

## 43/48

Sequenzvergleich von PGM-i aus Lieschgraspollen (Phl5, Phl1), Beifußpollen (Art6, Art17) und 5 Birkenpollen (bvmut)

Plurality: 2.00 Threshold: 1.00 AveWeight 1.00 AveMatch 0.54 AvMis-Match -0.40

PRETTY of: pat.msf{\*} July 28, 1996 22:24 ..

```
1
                                                                  50
              .....mTSW tLpDHPtLPK GKtVAVIVLD GWGEASaDQY NCIHrAETPV
 pat.msf{Phl5}
 pat.msf{phl1} .....maTSW tLpDHPtLPK GKtVAVIVLD GWGEASaDQY NCIHrAETPV
 pat.msf{Art6} MGSSG..fSW kLaDHPkLPK nKlVAmIVLD GWGEASPDkY NCIHVAETPt
pat.msf{Art17} MGSSGdkTtW kLaDHPkLPK GKmIAVVVLD GWGEASPDky NCIHVAgTPV
pat.msf{bvmut} ...... .gGEAkPDQY NCIHVAETPt
    Consensus MGSSG--TSW -L-DHP-LPK GK-VAVIVLD GWGEASPDQY NCIHVAETPV
               51
                                                                 100
 pat.msf{Ph15}
               MDSLKNGAPE KWtLVkAHGT AVGLPSDDDM GNSEVGHNAL GAGRIFAQGA
 pat.msf{phl1} MDSLKNGAPE KWtLVkAHGT AVGLPsDDDM GNSEVGHNAL GAGRIFAOGA
 pat.msf{Art6} MDSLKNGAPD hWRLVRAHGT AVGLPTEDDM GNSEVGHNAL GAGRIFAOGA
pat.msf{Art17} MySLKNsAPD hWRLVRAHGT AVGLPTDDDM GNSEVGHNAL GAGRIYAQGA
pat.msf{bvmut} MDSLKqGAPE KWRLVRAHGk AVGLPTEDDM GNSEVGHNAL GAGRIFAQGA
    Consensus MDSLKNGAPE KWRLVRAHGT AVGLPTDDDM GNSEVGHNAL GAGRIFAOGA
               101
                                                                 150
 pat.msf{Ph15}
               KLfDAALASG KIWEDEGFNY IKESFAeGTL HLIGLLSDGG VHSRLDQvQL
pat.msf{phl1}
               KLfDAALASG KIWEDEGFNY IKESFAeGTL HLIGLLSDGG VHSRLDQvQL
pat.msf{Art6}
               KLVDgALASG rIYEDEGFNY IKESFAtnTL HLIGLMSDGG VHSRLDQLQL
pat.msf{Art17} KLVD1ALASG KIYDDEGFNY IKESFAnnTL HLIGLMSDGG VHSRLDQLQL
pat.msf{bvmut} KLVDsALASG KIYEgEGFkY IKEcFenGTL HLIGLLSDGG VHSRLDQLQL
    Consensus KLVDAALASG KIYEDEGFNY IKESFA-GTL HLIGLLSDGG VHSRLDOLQL
               151
                                                                 200
pat.msf{Phl5} LvKGASERGA KRIR1HILTD GRDVLDGSSV GFVETLENDL AQLREKGVDA
```

ì

Fig. 13: Fortsetzung

## 44/48

```
pat.msf{phl1} LvKGASERGA KRIR1HILTD GRDVLDGSSV GFVETLENDL AOLREKGVDA
 pat.msf{Art6}
               LLnGASERGA KKIRVHVLTD GRDVLDGSSV GFaETLEaEL AsLRsKGIDA
pat.msf{Art17} LLKGASERGA KkIRVHVLTD GRDVLDGSSV GFaETLEkDL AdLRsKGIDA
pat.msf{bvmut} LLKGASERGA KRIRVHILTD GRDVLDGSSV GFVETLENDL AkLREKGVDA
     Consensus LLKGASERGA KRIRVHILTD GRDVLDGSSV GFVETLENDL AOLREKGVDA
                201
                                                                   250
 pat.msf{Phl5}
               OVASGGGRMY VTMDRYENDW DVVKRGWDAO VLGEAPYKFK SAlEAVKTLR
 pat.msf{phll}
               QVASGGGRMY VTMDRYENDW DVVKRGWDAQ VLGEAPYKFK SA1EAVKTLR
               QVASGGGRMY VTMDRYENDW EVVKIGWDAQ VLGEAPhKFK nvVEAIKTLR
 pat.msf{Art6}
               QVASGGGRMY VTMDRYENDW DVVKRGWDAQ VLGEAPHKFK SAVEAIKKLR
pat.msf{Art17}
pat.msf{bvmut} QIASGGGRMY VTMDRYENDW EVIKRGWDAh VLGEAPYKFK SAVEAVKkLR
     Consensus QVASGGGRMY VTMDRYENDW DVVKRGWDAQ VLGEAPYKFK SAVEAVKTLR
                                                                   300
                251
pat.msf{Ph15} aEPKANDQYL PaFVIVDESG KsVGPIVDGD AVVTFNFRAD RMVMLAKALE
               aEPKANDQYL PaFVIVDESG KsVGPIVDGD AVViFNFRAD RMVMLAKALE
pat.msf{ph]1}
pat.msf{Art6} qaPgANDQYL PPFVIVDDSG tPVGPVVDGD AVVTvNFRAD RMtMLAqALE
pat.msf{Art17} eaPnANDQYL PPFVIVDESG KPVGPImDGD AVVTFNFRAD RMtiLAqALE
               eElKvsDOYL PPFVIVDDnG KPVGPIVDGD AVVTiNFRAD RMVMiAKALE
pat.msf{bvmut}
               -EPKANDOYL PPFVIVDESG KPVGPIVDGD AVVTFNFRAD RMVMLAKALE
     Consensus
                                                                   350
                301
 pat.msf{Ph15}
               FadFDKFDRV RVPKIKYAGM LQYDGELKLP NKFLVSPPLI ERTSGEYLVK
               FadFDKFDRV RvPKIkYAGM LQYDGELKLP NkFLVSPPLI ERTSGEYLVk
 pat.msf{phll}
 pat.msf{Art6}
               YEKFDKFDRV RFPKIRYAGM LQYDGELKLP NHYLVSPPLI DRTSGEYLVh
               YEKFDKFDRV RFPKIRYAGM LQYDGELKLP srYLVSPPLI ERTSGEYLVn
pat.msf{Art17}
pat.msf{bvmut}
               YENFDKiDRV RFPKIRYAGM LQYDGELKLP shYLVePPeI ERTSGEYLVh
               YE-FDKFDRV RFPKIRYAGM LQYDGELKLP N-YLVSPPLI ERTSGEYLV-
     Consensus
                                                                   400
                351
               NGVRTFACSE TVKFGHVTFF WNGNRSGYFd etkEEYIEIP SDSGITFNeQ
 pat.msf{Ph15}
 pat.msf{phl1}
               NGVRTFACSE TVKFGHVTFF WNGNRSGYFd etkEEYIEIP SDSGITFNeQ
               NGVRTFACSE TVKFGHVTFF WNGNRSGYFN SELEEYVEIP SDSGITFNVK
 pat.msf{Art6}
               NGIRTFACSE TVKFGHVTFF WNGNRSGYFN SELEEYVEIP SDnGIsFNVO
pat.msf{Art17}
               NGVRTFACSE TVKFGHVTFF WNGNRSGYFN SELEEYVEIP SDSGITFNVQ
pat.msf{bvmut}
```

Fig.13:Fortsetzung

pat.msf{Art17} YETTLIEVVD .
pat.msf{bvmut} YEpTLIEIVD n

Consensus YETTLIEVVD K

45/48

Consensus	NGVRTFACSE	TVKFGHVTFF	WNGNRSGYFN	SELEEYVEIP	SDSGITFNVQ
	401				450
<pre>pat.msf{Ph15}</pre>	PKMKALEIAE	KTRDAILSGK	FDQVRINLPN	GDMVGHTGDI	EATVVACKAA
<pre>pat.msf{phll}</pre>	PKMKALEIAE	KTRDAILSGK	FDQVRINLPN	GDMVGHTGDI	EATVVACKAA
<pre>pat.msf{Art6}</pre>	PKMKALEIgE	KTRDAILSGK	FDQVRVNiPN	GDMVGHTGDV	EATVVACKAA
<pre>pat.msf{Art17}</pre>	PKMKALEIgE	KaRDAILSrK	FDQVRVNiPN	GDMVGHTGDI	EATVVACKAA
<pre>pat.msf{bvmut}</pre>	PKMKALEIAE	KTRDAILSGK	FDQVRVNLPN	GDMVGHTGDI	EdTVVACKAA
Consensus	PKMKALEIAE	KTRDAILSGK	FDQVRVNLPN	GDMVGHTGDI	EATVVACKAA
	451				500
<pre>pat.msf{Ph15}</pre>	DEAVKiVLDA	VEQVGGIYIV	TADHGNAEDM	VKRNKSGQPa	LDKsGSIQIL
<pre>pat.msf{phll}</pre>	DEAVKiVLDA	VEQVGGIYIV	TADHGNAEDM	VKRNKSGQPa	LDKsGSIQIL
<pre>pat.msf{Art6}</pre>	DEAVKMILDA	VEQVGGIYVV	TADHGNAEDM	VKRNKkGePL	L.KdGeVQIL
<pre>pat.msf{Art17}</pre>	DDAVKMILDA	IkeVGGIYVV	TADHGNAEDM	VKRNKeGePL	LDKdGkVQIL
<pre>pat.msf{bvmut}</pre>	DEAdKMILDA	IEQVGGIYVV	TADHGNAEDM	VKRNKSvQPL	LDKnGn1QVL
Consensus	DEAVKMILDA	VEQVGGIYVV	TADHGNAEDM	VKRNKSGQPL	LDK-GS-QIL
	501				550
<pre>pat.msf{Ph15}</pre>	TSHTLQPVPV	AIGGPGLhpG	VKFRsDInTp	GLANVAATVM	NLHGFqAPDD
<pre>pat.msf{phll}</pre>	TSHTLQPVPV	AIGGPGLhpG	VKFRsDInTp	GLANVAATVM	NLHGFqAPDD
<pre>pat.msf{Art6}</pre>	TSHTLQPVPI	AIGGPGLsaG	VrFRKDVPsG	GLANVAATVM	NLHGFVAPED
<pre>pat.msf{Art17}</pre>	TSHTLQPVPV	AIGGPGLaaG	VKFRKDVPnG	GLANVAATVM	NLHGFvAPDD
<pre>pat.msf{bvmut}</pre>	TSHTLQPVPI	AIGGPaLasG	VrFcKD1PdG	GLANVAATVi	${\tt NLHGFeAPsD}$
Consensus	TSHTLQPVPV	AIGGPGLG	VKFRKD-PTG	GLANVAATVM	NLHGF-APDD
	551 56	51			
<pre>pat.msf{Phl5}</pre>	YETTLIEVaD	K			
<pre>pat.msf{phll}</pre>	YETTLIEVaD	K			
<pre>pat.msf{Art6}</pre>	YETTLIEVVE				

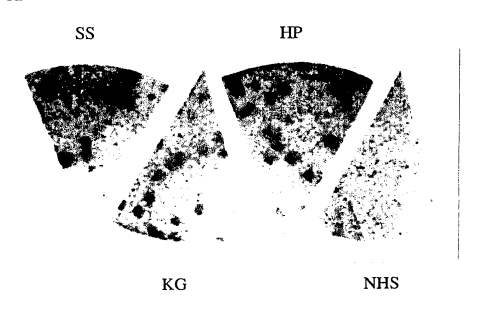
PCT/AT96/00141 WO 97/05258

46/48
Fig. 14: Plaquelifts von Klon Phl1 codierend für Lieschgras PGM-i getestet mit Patientensera (A) und BIP3 (B).

Sera von allergischen Patienten (SS, HP, KG) Serum eines nicht-allergischen Donors (NHS) Kontrollfilter ohne BIP3 (C)

A

)



B

BIP3

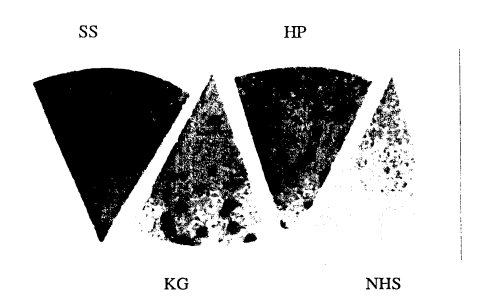


47/48

Fig. 15: Plaquelifts von Klon Phl5 codierend für Lieschgras PGM-i getestet mit Patientensera (A) und BIP3 (B).

Sera von allergischen Patienten (SS, HP, KG) Serum eines nicht-allergischen Donors (NHS) Kontrollfilter ohne BIP3 (C)

A



B

BIP3

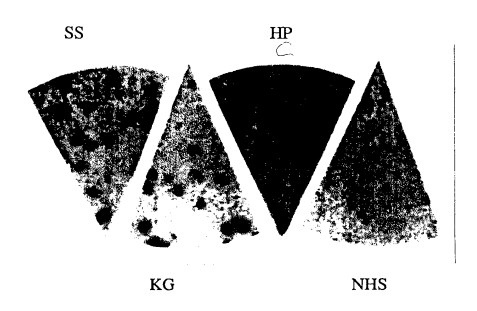


48/48

Fig. 16: Plaquelifts von Klon Art17 codierend für Beifuß PGM-i getestet mit Patientensera (A) und BIP3 (B).

Sera von allergischen Patienten (SS, HP, KG) Serum eines nicht-allergischen Donors (NHS) Kontrollfilter ohne BIP3 (C)

A



B

